⑩日本国特許庁(JP)

10 特許出願公表

⑩ 公 表 特 許 公 報 (A)

 $\Psi 2 - 500372$

❸公表 平成2年(1990)2月8日

®Int. Cl. 3

識別記号

庁内藝理番号 7417-4C

審 査 蹟 求 有 予備審査請求 未請求

部門(区分) 3(2)

C 07 H 19/067 A 61 K 31/70

AAB AAR

(全 27 頁)

図発明の名称

アシル化ウリジンおよびシチジンならびにその使用

顧 昭63-509176 ②特

顧 昭63(1988)10月27日 **692**出

60 翻訳文提出日 平 1 (1989) 6 月28日

參国際出頭 PCT/US88/03823

@国際公開番号 WO89/03837

❷国際公開日 平1(1989)5月5日

優先權主張

❷1987年10月28日❷米国(US)劉115,929

②発 明 者 フオン ボーステル, レイド ウオレン

アメリカ合衆国20895 メリーランド州, ケンシントン, ユニバー

シテイ ブールバード ウエスト 3115

勿出 頭 人 プローニューロン, インコーポ アメリカ合衆国20852 メリーランド州, ロックビル, イースト

レーテツド

ジエフアーソン ストリート 1530

四代 理 人 弁理士 浅 村 外2名

AT(広域特許),AU,BE(広域特許),BR,CH(広域特許),DE(広域特許),DK,FI,FR(広域特 图指定 国

許), GB(広域特許), IT(広域特許), JP, KR, LU(広域特許), NL(広域特許), NO, SE(広域特許),

SU,US

最終頁に続く

浄書(内容に変更なし) の 範 囲

1. 式(1) **(I)**

(武中、 R_{2} , R_{3} かよび R_{3} は同様または異権であつ て、それぞれ水紫または、白炭素原子5~22個を有 する直鎖脂肪酸、似グリシンならびにし氮のアラニン、 **オリン、ロイシン、イソロイシン、チロシン、プロリ** ン、ヒドロキシプロリン、セリン、スレオニン、シス チン、システイン、アスパラヤン酸、グルタミン酸、 アルヤニン、リジン、ヒスチジン、ガルニテン、およ びオルニチンからたる群より悪ばれるアミノ型、(c)炎 素原子3~22個を有するジカルポン酸、もしくは似 りば取、パントナン数、アセト酢酸、カーアミノ 安息香酸、オロト酸、およびクレアテンからなる群の 1種または2種以上から選択されるカルボン酸のアシ ル蓄である。ただし、上記量換蓋 Ri , Ra および Ro

の少なくとも1つは水素ではなく、また上記量换基 R1 , R2 かよび R3 のいずれかが水来であり、残りの 世换基が直鎖脂肪酸のアシル基 である場合にはその直 鉄脂肪酸は炭素原子8~22個を有する)を有するり リジンのナシル誘導体、またはその医薬的に許容され る塩

2. 式(1)

(式中、 R_2 , R_3 かよび R_3 は同様または異律であつ て、それぞれ水素または代財物のアシル基であり、Re は代謝物のアンル基である)を有するウリジンのアシ ル誘導体、またはその医薬的に許容される塩

代型物は、炭素原子2~22個を有する脂肪酸、 グリコール酸、ピルピン酸、乳酸、エノールピルピン 徴、アミノ酸、リポ酸、ペントテン酸、コベク酸、フ マール散、アクピン酸、アセト酢酸、p-アミノ安息

香酸、 月・ヒドロキン磁管、 オコト酸、 シよびタレア ナンからなる群の 1 種または 2 種以上から選ばれるカルボン酸のアンル菌である研究の範囲第 2 項に配数の サリジンのアンル財産体

4. アミノ酸は、グリンンならびにも型のアラニン、パリン、ロインン、イソロインン、プロリン、フェニルアラニン、チロンン、システィン、シスチン、メチェニン、トリプトフアン、アスパラヤン酸、ゲルタミン酸、アルヤニン、リジン、ヒステジン、オルニテン、カルニテンをよびヒドロキンリジンからなる群より過ばれる特次の範囲毎5項に記載のアンル防導体

5. 請求の範囲第1項されは第2項に配数のアシル 誘導体と匿案的に許容される担体とからなる組成物

る クリジン 1 0~3 0 0 0 9 に相当する量のアシル領導体からなる請求の範囲第 5 項に配数の組成物の単位用量制型

7. 請求の範囲第1項主たは第2項の少なくとも1程のアンル制導体、2', 3', 5'-トリーローアモテルンテジン、2', 3', 5'-トリーロープロピオエルンチジンまたは2', 3', 5'-トリーロープテリルンテジンからなる群より選ばれる少なくとも1程のシテジンのアンル誘導体、および医薬的に許容される担体の混合物からなる組成物

8. クリジン10~5000のおよびシテジン10~30009に担当する量のアンル砂導体からなる第

12. 代数物は、グリコール酸、ピルピン級乳酸、エノールピルピン酸、アミノ酸、皮素原子2~22個を有する預防酸、リポ酸、パントラン酸、コハク酸、フマール酸、アグピン酸、アモト酢酸、p- アミノ安息者酸、ターヒドロキン防酸、オロト酸、かよびクレアテンからなる際の1種または2種以上から選択されるカルボン酸である請求の延囲第11項に記載の方法13. 式(E)

(式中、R1, R2, R3 かよび R4 は同値せたは典値で あつて、それぞれ水常また代謝物のアシル基である。 ただし、上記R 健集基の少なくとも 1 つは水果ではない)を有するシテジンのアシル誘導体、またはその返 薬的に許容される塩の有効量を動物に投与する工程か らなる外因性シテジンを動物組織に送途させる方法 求の総密第7項に記数の起成物の単位用量剤型

9. 液体、歴濁液、緩剤、糖衣錠、注射用溶液また は坐剤の邪型とした請求の軽悪第5項または第7項に 記載の組成物

10. 請求の範囲第1項または第2項に記載のウリジンのアンル誘導体の有効量を勤勉に投与する工程からなる外因性クリジンを動物組織に送過させる方法

11. 式(1)

(式中、 R₁ , R₂ , R₃ かよび R₆ は同種または異種であって、それぞれ水乗または代謝物のアシル番である。ただし、上記R 置換基の少なくとも 1 つは水栗ではない)を有する 5 リジンのアシル誘導体、またはその密楽的に許容される塩の有効量を動物に投与する工程からなる外密性 5 リジンを動物組織に送達させる方法

14. 代謝物は、グリコール酸、ピルピン酸、乳酸、エノールピルピン酸、アミノ酸、炭素原子2~22個を有する脂肪酸、リポ酸、パントテン酸、コハク酸、フマール酸、アジピン酸、アセト酢酸、p-アミノ安息脊酸、月-ヒドコキン酪酸、オロト酸、かとびクレアテンからなる弾の1種または2種以上から選択されるカルポン酸である請求の起題第13項に配数の方法

15. 開京の範囲第1項または第2項に記載のウリシンのアンル詩等体の有効量を動物に投与してウリジンの動物組織に対する生物学的利用性を増大させることからなる、代謝機能を支持することによって動物組織の生理学的または病理学的状態を治療する方法

16 式(1)

(式中、R₁ , R₂ , R₃ かよび R₄ は同復せたは異復で

あつて、それぞれ水葉または代謝物のアシル差である。 ただし、上記3種換器の少なくとも1つは水果ではをいうを有するクリジンのアシル誘導体、またはその医 素的に許容される塩の有効量を動物に投与してクリジンの動物組織に対する生物学的利用性を増大させることからなる、代謝根能を支持することによつて動物組織の生理学的または頻理学的状態を治療する方法

17. 代謝物は、酢酸、グリコール酸、ピルピン酸、乳酸、ニノールピルピン酸、アミノ酸、炭素原子2~22個を有する脂肪酸、リポ酸、パントテン酸、コハク酸、フマール酸、アジピン酸、アセト酢酸、ローフミノ去息香酸、βーヒドロギン酪酸、オロト酸、シュピクレアチンからたる静の1種または2種以上から過れるカルボン酸である静水の範囲第16項に記載の方法

18. 式(1)

(式中、R2・R3 かよびR4 は何雅または異種であって、それぞれ水素または代謝物のアシル基である。ただし上記R 置換基の少なくとも1つは水素ではない)を有するウリジンのアシル誘導体、またはその医薬的に許容される塩からなる超成物の有効量を動物に投与する、心不全症、心筋梗塞、肝障害、糖尿病、脳血管障害、パーキンソン病の治療、筋根能の増進または免疫化等の改善方法

22 式(1)

(式中、R1. R2. R1 および R4 は同様をたは異種であって、それぞれ水素をたは代謝物のアンル基である。ただし、上記 R 型換器の少なくとも 1 つは水素ではない)を有するシテジンのアンル誘導体、またはその医薬的に許容される域の有効量を動物に投与してシテジンの動物超級に対する生物学的利用性を増大させることからなる、代謝機能を支持することによつて動物超、吸の生理学的または病理学的状態を治療する方法

21. 式(1)

(式中、R1, R1, R3 およびR1 は同種または異種でもつて、それぞれ代替物のアンル基でもる。ただし、上記R位為基の少なくとも1つは水素ではない)を有するシナジンのアシル酵媒体、またはその医薬的に許存される塩からなる超成物の有効量を動物に没与する心不全症、心筋梗塞、肝障害、糖尿病、超血管障害、パーキンソン病、および小児呼吸潤迫症候群の治療、筋機能の利益または免疫応容の改善方法

25. 請求の範囲第21項記載のウリジンのアシル誘導体少なくとも1種と請求の範囲第22項に記載のシチジンのアシル制導体の少なくとも1種の有効量を投与する、心不全症、心筋梗塞、肝臓等、糖尿病、厚血管障害、パーキンソン病の治療、筋漿能の増進、または免疫応答の改善方法

24. 2', 3', 5'-トリーローアセテルシテジン、

2、3、5・トリーロープロピオコルシテジンをよび 2、3、5・トリーロープテリルシテジンからなる許より選ばれる少なくとも1種の設準体、2、3、5・トリーロープロピオニルクリジンをよび2、3、5・トリーロープロピオニルクリジンをよび2、3、5・トリーロープテリルクリジンからなる許より選ばれる少なくとも1種の誘導体からなるアンル誘導体を共役与する請求の範囲第23項に記載の方法

26. 外因性 クリジンは 胃肠管から 循環中に送達される耐水の飯囲第11 項に記載の方法

27. 外因性シチジンは胃肠管から循環中に透達される請求の範囲第13項に記載の方法

28. 2', 3', 5'-トリーローアセチルクリジン、
2', 3', 5'-トリーロープロピオニルウリジンもしく
は 2', 3', 5'-トリーロープチリルクリジン、または
その医薬的に許容される塩の有効量を動物に投与する
請求の範囲第26項に配載の方法

29. 2.3、5・トリ・0・アセナルシテジン、2、5、5・トリ・0・プロピオニルシテジンもしくは2、3、5・トリ・0・プロピオニルシテジン、またはその歪実的に許容される塩の有効量を動物に交与する請求の範囲第27項に配載の方法

36. シチジンのアシル誘導体は グ, 3', 5'-トリーローアセチルシチジン、 グ, 3', 5'-トリーロープロビオニルシテジンまたは グ, 3', 5'-トリーロープチリルシチジンである請求の範囲第31項に記載の組成物

37. クリジンのアシル誘導体は、 2', 3', 5'-トリーローアセチルクリジン、 2', 3', 5'-トリーロープロピオニルクリジンまたは 2', 3', 5'-トリーロープチリルクリジンである請求の範囲第32項に記載の組成物

38. シチジンのアンル誘導体は、 2. 3. 5-トリーローアセチルシチジン、 2. 3. 5-トリーロープロピオニルシチジンまたは 2. 3. 5-トリーロープチリルシチジンである請求の範囲第33項に記載の組成物

39. クリシンのアシル跨導体は 2°, 3°, 5°-トリーローアセチルクリシン、 2°, 3°, 5°-トリーローアロピオニルクリシンかよび 2°, 3°, 5°-トリーローアチリルクリシンからなる群より選択され、 ンテシンのアンル 誘導体は 2°, 3°, 5°-トリーローアロピオニルンテジンからなる群より選ばれる請求の範囲第34項に記載の超成物

30. 請求の範囲第11項に記数のクリソンのアシルの講体の有効量と召案的に許容される担体とからたる外の性クリツンを動物組織に迅速のクナジンのアシルの講体の有効量と召集的に許容される担体とからなる外因性シナジンを動物組織に迅速のクリジンのアシルの選挙の有効量と召集的に許容される担体とからなる。動物組織の代謝機能を支持することにより動物組織の生態学的大変の治療用組成物

33. 請求の範囲無1 8 項に記載のシチジンのアシル 誘導体の有効量と医薬的に許容される担体とからなる、 動物組織の代謝機能を支持することにより動物組織の 生理学的または病理学的状態の治療用組成物

34.請求の超世第16項に配数のアシル誘導体少なくとも1種と情求の起世第18項に記載のアシル誘導体少なくとも1種の有効量、かよび受薬的に許容される 退体からなる、動物組織の代謝最能を支持することにより動物組織の生理学的または病理学的状態の治療用 組成物

35. ウリツンのアシル誘導体は、2、3、5-トリーローアセナルクリジン、2、3、5-トリーローアロピオニルクリジンまたは2、3、5-トリーローアナリルクリジンである情味の転出第30項に記載の組成物

浄音(内容に変更なし) 明 細 書

発明の名称

アシル化ウリジンかよびシナジンならびにその使用

本発明は、1987年(0月288の出願に係わる 係属中の米国特許出顧馬(15.929号の一部継続出 屋であり、その第示を参考として本明細書に導入する。

発明の分野

本発明は一般的に、シチジンシよびクリジンのアンル財渉体、シよびそれらの被渉体の、外医性リポスクレオンドを動物組織に送遠させるための使用に関する。さらに弾しくは、本発明は、シチジンシよびクリグンのアンル財渉体、たらびにこれらのリポスクンオンドを動物組織に送遠させ細胞に働いを支持するための上記新規誘導体の使用に関する。さらに特定すれば、本発明は、肝疾患をたは肝傷害な、臨血を関する。とはの生理学的シよび病理学の大きの角度を大きでは、不過に関する。

発明の背景

外因性リポヌクレオンドの供給が有用な治療的応用になる動物組織の生理学的かよび原理的状態は多い。 多くの生理学的かよび展理学的状態にかいて、動物への RNA 、ヌクレオチドまたは各スクレオンドもしくは その適合物の投与は、習るれた細密の自然の**等で**通程 を改善することが知られている。

生物体の細胞レベルにかいて、外傷に対する特異的な代謝に容があり、それらには各種の組織、組織の等徴、存生または変化した機能的要求に対する適応が関与する。組織の第書かよび事復の大部分の過程は、タルコース代謝のヘキソース・リン酸母等の活性の増大を併つている。

ヘキソース・リン酸醛路はペントース糖たとえばリ ポースの生成経路であつて、これらはスクレオチドシ

(1) 心源

低血流盘血に付した単粒ラット心臓において、カリジンによる再量流は、心筋 ATP レベル、総アデニンスクレオチド含量、カリジンスクレオチドレベル、およびグリコーゲン含量の回復を誘発した。 虚血は、クレアチニンリン酸、 ATP , カリジンスクレオチドかよびグリコーゲンの分解を生じることが報告された(Aussedat, J.: Cardiovasc. Res., 17:145~151,1985)

製造した研究では、単額ラット心臓をウリジンで造成する。と、心筋ウラシルメクレオテド含量が强度依存性に上昇した。低血液成血酸に、ウリジンの導入の速度は2倍に上昇した(Aussedat, J. 5: Mol. Physiol., 6:247~256.1984)

別の研究では、心クリコーデン時度を結構させ、心筋 UTP かよび UDP・グルコースレベルを低下させるイソプロテレノールをラフトに投与した。心筋 JTP レベルは自然に固復したにもかかわらず、 UDP・グルコースの優度はクリジンさたはリポースを投与したい限り低下したままであつた。リポースまたはクリジンを長時間静脈内に注入すると心筋クリコーデンの固復を生じた。したがつて、心臓には、ピリミジン合成のナルページまたは新たな結路により別様に供給されるブールをもつウリジンスクレオテドの区画形成性があるものと考えられる(Aussedat, J. 6: J. Physiol.,

よび複数合成に必要である。リポースの利用性は、大い分の生理学的または表現学的状態にあつて、スクレオテドの選連機の書道段階である。核酸シよびスクレオテドの選連補因子こたとえばンテクンタホスホコリン (CDP コリン) またはクリジンジホスホクルコース (GDP G) の合成のためのメクレオテドの急速を合う シャック には、経過である。 などしているといるというないない がったい かんが かん のは 歌はとく に 組織 修復また は 絶別 増殖 時に は スクレオテド 合文の 至遠を 範力をもつ ていたい。

ピリミジンヌクレオシド、とくにクリジンシェびシナジン役与の、実験動物における各種生理学的および 病理学的状態、単型起腺、およびある程度、ヒトに対 する効果は、広範囲に研究されてまた。これらを以下 にまとめる。

78:331~336,1992)

単粒イス心限の急性左塞不全に対するスクレオチドの効果は Buckley, N.M. らによつて研究された (Circ. Res., 7:847~867,1959)。左塞不全は単粒イ文心理にかいて大動駅圧を上昇させることによって誘発した。このモデルでは、クアノシン、イノシン、ウリジンシェびチミジンが陽性変力列であり、一方、シテジンシェびアデノシンは賭性変力列であるととが明らかにされた。

カリジン・リン酸ナトリウム(UMP)およびオロト酸カリウムは、その酸のアドレナリン誘発心筋疲死に対する動物の抵抗性を増大することが見出された。これらの化合物は、ECOの解釈、生化学的所見かよび心臓量量比によつて評価した心筋機能の改善し、死亡率を低下させた。UMPの静脉内炎与はオロト酸カリウムよりも有明な予防効果を発揮した(Ruznetsova, L.V.6: Parmaxol.-Toksixol., 2:170~173, 1981)。

単指ゥサヤ心部にかける低限家の影響に関する研究では、心筋能率が低下し、一方、グルコースの取り込みとともに無理、グリコーデン分類、かよびアデノシンヌクレオテドの分類の増大が報告されている。ウリンの投与は、心筋部率、グルコースの取り込みと解けを上昇させ、また低度素心限からのグリコーデンかよびアデノシンヌクレオテドの消失を波察した。ウリ

ソンはまた、グルコースの取り込み、 祭標、 ATP とダリコーデンのレベルおよび心筋能率を、プロプラノロール処理心理で上昇させた(Kypson, J. ら: J. Mol. Call. Cardiol., 10:545~565,1978)。

単龍ラット心深における外因性シテジンからのピリミジンヌクレオチドの合成の研究では、シチジンの30分間供給で心筋シトンンヌクレオチドレベルは有意に上昇した。大部分のシチジンはシトンンヌクレオオドかよびクラシルヌクレオチドの部分として回収された。取り込まれたシチジンのカリジンスが心筋シトシンヌクレオチド代的に重要な役割を果たすことを示唆している(Lortet, S. 6: Basic Res. Cardiol...81:303~310.1984)。

他の研究では、下行大動脈の反復、短時間結晶によって心筋疲労が生じた。このような結果を5回行つたのちにカリジンとイノシンの混合物を静脉内に投与すると、心筋にかける疲労の発現は一過性に停止した。 量は公長されていないがクリジンの前処置により、大動脈映像2時間後に認められる大動脈結果に願しての最高血圧の低下は防止された(Meerson, P.C.: Tr. Veercas. 8'ezda Ter., Myaenixcv, A.L. 傷,Meditsina社刊,Moscow, PP 2 7 ~ 3 2 , 1 9 6 6)。

他の研究では、心筋梗塞後の心臓の非虚血部分にお

はクルコースの取り込みとグリコーデンの合成を増大させることも見出された(Kypson, J. ら: Biochem. Pharmacol., 26:1585~1391,1977)。 ウリジンとイノンンは早離ラント機構課務内にかいてグルコースの取り込みを利散することが明らかにされた。しかしたがら、ウリジンのみがグリコーデン合成を増大させた。両ヌクレオンドがお初組版での脂肪分解を阻害した(Kypson, J. ら: J. Pharm. Exp. Ther., 199:565~574,1976)。

(3) 肝糖

ッチジンタよびウリジンの役与が、四塩化炭素急性中毒のラット肝臓の再生の増進に有効であることも報告されている(Bushma, M.I. 5: Bull. Exp. Biol. Med., <u>88</u>: 1480~1483,1980)。

ヌクレオナドシよび RNA の治療的投与に関しては多くの報告がある。 RNA またはヌクレオチドの有益な効果は多分、個々のヌクレオンドへのホスファターゼによる分類に起因するものと思われる。たとえば、ラット肝硬からの細胞質内 RNA を、 CCC。による慢性中毒時のマウスに注射すると動物の死亡率を低下させた。さらに、 振死果の数が低下し、 肝の小葉間結合破線値が増加した。 肝結固の分裂活生の上昇も認められた (Chernukh, A.M. 5: Bull. Exp. Biol. Med., 70: 1112~1114.1970)。

RNA 、協合ヌクレオテドまたはヒドロコーチァンモ

ける収録性と伸張性の選書のコントロールのために、 グルコースかよびクリジンの使用が検討された。収録 性と伸張性の欠陥は特殊的な交感神経活動によると報 告されている。 in vitro にかけるグルコースまたは クリジンの確加は、無難動脈風磁の収録性と伸張性を 回復させた(Meerson, F.2. 6: Kardiologiya, <u>25</u>: 91~93,1985)。

単粧心隙まえは in site 解器プレパシーションで 認められた上述の結果にもかかわらず、帰る動物(ナ なわち、生存した自由に活動している動物)にクリジ ンを役与しても効力は認められなかつた。また一方、 Bliseav, V.V. 6 (Khim-Farm. 2h., 19: 694 ~ 696.1985; CA, 103:82603k) は、 カリグン・5'--リン酸がアドレナリン誘発心筋ジス トロフィーラットに保健効果を示すが、カリジンは比 数的に無効であることを明らかにした。さらにWilliашs, J.F. 5 (Aust. N.Z. J. Med., 6 : Supp. 2 . 60~71.1976)は心報犯大を発症したラット て、カリジン処置したラントと対照の関には差がなか つたことを報告している。すなわち、ウリジンの連続 在入を受けたラット (Aussedat ら:前出) を除いて、 カリグン投与の心臓に関連した病状に対する有利な影 巻は思められていない。

(2) 155 内

単睢骨格筋シよび心筋にないて、カリジンへの職群

れぞれの品強または様々な組合せての投与では、ラット肝のチロシン・ローケトグルタレート活性の上昇がみられた。 RNA またはメクレオテドの投与では、ヒドロコーチザン単独投与低に得られたよりも酵及活性が高いレベルに上昇した。この著者は、 RNA またはメクレオチドは 2 つの撥壊、 すなわら則脊ステロイドの放出の刺激による第一の非等局的ストレス効果、または第二に RNA 合成の創設高質の供給を介して作用するものと推論している(Diamondstone, T.I. 5: Biochim. Biophys. Acta. 57:583~587,1962)。
肝硬変のヒト患者での研究では、シチジン与よびりリジンの投与は肝硬変を着のインシェリン感受性を改替するが、肝疾患をもたない患者のインシェリン感受性には影響したかつた(Ehrlich, H. 5: Metabolism, 11:46~45,1962)。

肝の設性的外傷後の修復の研究では、契数的化誘発した外傷の境界で、細胞の RNA 含金の急速かつ持续的な上昇が認められた。外傷領域での DNA 温度は傷害後3日目に上昇を開始し、この上昇は11日目まで続いた。とれに対し、環尿病ラットの肝での RNA やよび DNA 含量は低かつた。外傷部位周辺の組織中の RNA やよび CNA の上昇は、非糖尿病ラットの肝臓に比べて遅く、第しく低かつた。糖尿病肝臓での斜傷治療の劣化を生じる RNA 合成の不全は、糖尿病に認められるグルコース代動のヘキソース・リン酸経路の治性低下によ

るものであつた(Shab, R.V. 6 J. Apim. Morphol. Physiol., <u>2 1</u>: 132~139,1974)。

他の研究では、ある種の状態での肝グリコーゲン合成には、UDPOの利用性が構選因子であることが見出された。腎臓肝細胞をウリジンとインキュペートすると、グルコースのグリコーゲンへの導入が増大し、組織クリジンスクレオチドブールが拡大した。1時間にしたのカリジンを除くと、1時間には下した(Songu, B. ら:Metabolism, 30:119~122、1981)。アルコール性肝炎の研究に近下の研究によりリジン・ジェスホグの対象の研究に対したは特別内に投与すると、生化学的身内を対した。すたわち、ピリミジンスクレオンドはある形の肝病態の情報に有効であった。

(4) 糖尿病

ヌクレオンドは糖尿病の治療にも有用である。実験 的糖尿病では、多くの組織で RNA の合成が低下する。 りが核酸ナトリウムの経口投与性、糖尿病ラットの組 酸において RNA 生合成速度を増大させることが明らか にされた(Germanyuk, Y.L. ら: Parmakol. Toksikol., 5~52.1979)。この効果は多分、投与された RNA が加水分解され、個々のリポヌクレオチドかよび ノまたはリポヌクレオンドを支えた結果と思われる。

維持されないことを開示している。 量原回路に動物の肝臓を包含させるかまたは遺流液にシチジンもしては かっりジンを 成却した場合には、 脳の 環間状態は少た く じ とも 4 ~ 5 時間、 良好に維持された。 シチジンと び つりジンは 脳の炭水化物 かよびリン脂 質代糖 を正常 化 する 傾同を示した。 著者らは、 シチジンと り リジン ロー足した供給に 似存し、 これら が多分 肝臓によって 正常に供給される ことを示唆している。

Sepe (Minerva Medica、61:5934,1970) は、大明分、脳血管障害を有する神経疾患患者に毎日、シナジンなよびクリジンを筋肉注射した場合の効果を開示している。とくに、運動機能の回復、なよび関節外傷後の回復の改善に有益な結果が得られた。窒ましくない副作用は認められなかつた。

Jam 5 (Minerva Medica, 6 0: 2092, 1969) は各種の神経疾患を有する患者に、毎日ンチジンをよび クリジンを筋肉内注射した研究を報告している。とくに、運動機能と知的能率が関係する耐血管障害に有益を効果が認められた。望ましくない動作用にみられなかつた。

Monticone 5 (Minerva Mgdica, 57:4348, 1966)は、各種の設定を有する思者に、毎日ソテジンタンびクリジンを筋内内注射した研究を報告している。大部分の思考、とくに製血管障害または多発性硬化症の思考に有益な効果が認められた。望ましくた

継承例ラット所での RNA 合成不全は、確康病にかける グルコース代謝のヘキソース - リン駅極略の信性の低 下に増せられた (Shab, R.V. 6: J. Acin. Morgan). Physiol., 25: 193~200, 1978)。

(5) リン脂質の生合以

シナジンヌクレオナドはリン脂質の生合成に関連づけられてきた。たとえば Trovarelli, D. ら (Neuro Chem. Ros., 9: 73~79, 1984)は、ラット 胚へのシナジンの脳盗内炎与はすべてのヌクレオチド、CDP-コリン、CDP-エタノールアミンかよび CMP の 決度に見るべき上昇をもたらすことを明らかにしている。著名らは、神経組織にかける連載シナジンヌクレオナドの低温度がリン脂質生合成の速度を限定するように思われると述べている。

(6) **%**

シテジンおよびクリジンの投与が動物の各種神経学的状態の治療に有効なことも報告されている。たとたば、Dwivedi ら(Toxicol、Appl、Pharmacol、31:452、1978)は、マウスに放整内注射によつて投与されたクリジンが抗けいれん剤として有効で、突験的に誘発されるけいれんに対して翌刀な保護効果を示すことを報告している。

Gaiger 6 (J. Neurochem., <u>1</u>: 93,1956) は、生理食塩水中に懸濁した洗浄ウン赤血球で量流した循環・摘出ネコ証の機能状態は約1時間しか正常に

い罰作用はみられたかつた。

思者にシチジン均等物を導入するために実際にこれまで用いられてきた一方生は、シチジン・ジホスホコリン(CDP - コリン)の投与である。シチジン・ジホスホコリンはホスファチジルコリン(レシチン)生合成の中間体で、ローロッパかよび日本では(Somazica、Nicholin かよびCiticholine といつた名称で)、各種疾患に治療的に使用されている。中枢神経系の病態で治療効果が示されてきたものには、科学院、頭部外傷、脳虚血、慢性脳血管遺伝かよびパーキンソン病がある。この化合物の薬理作用の基底にある機構には、リン脂質合成の維持、脳の生化学的「エネルギー充電」の回復、または神経伝達物質(とくにドーパミン)後

CDP - コリンの動物をたはヒトへの投与後の運命の 試験では、この化合物はきわめて急速に分解し、シテ ジン、コリンシよびリン酸を生成することが示されて いる。種口投与では完全をCDP - コリンは情環に入ら ないが、血漿シチジンシよびコリンへの分解は上昇する。 静脈内注射では、シチジンとコリンへの分解は約300 分以内に起こる。したがつて、外因性CDP - コリンの 治療効果をこの化合物が直接、細胞内代謝に入ること に帰することは因識である。

CDP - コリンで得られるのと類似の脳病態への治療効果が、ヒトラよび実験動物へのシチグンラよびうリ

ソンセなほにも得られている。したがつて、CDP - コリンはシチジンの単なる、不完全な、高値な「ブロドラッグ」として動くにすぎないように思われる。その使用は、シチジン自体の投与に比べて、優的な番にしていると思われる。コリン単独の投与では、シチンの輸送を増加していると思われる。コリン単独の投与後に得られる中では、CDP - コリンでは、CDP - コリンでは、CDP - コリンでは、シカ果は生じない。したがつて、CDP - コリンを使がないでは、シカ果的に以へいたが、CDP - コリンを使いないが、CDP - コリンを使いるとなる方法を開発することが有利と考えられる。

ウリジン・ジホスホグルコース、ウリジン・ジホスホグルフース、ウリジン・ジホスホグルコース、ウリジン・ジホスホグルクロン酸を肝液息のある局面を改善するととが明らかだされている。このようオリン酸化化合物ならびにCDP・コリンは一般に超限内に入る前に脱リン酸化されたばたらないから、ウリジンまたはウリジン朗導体の没与は、有効性と経済性の意味で、リン酸化ピリミジン舒導体の使用に対して発質的な改善が求められたばならない。

(7) 免疫系

ッチジンシよびウリジンは免疫系の機能にも重要な影響を与える。 Rochergina 6 (Immunologiya <u>0</u> (5): 34~37,1986)は、シチジン・5'--リン酸 tたはウリジン・5'---リン酸を抗原(ヒンジ赤血球)と同時にマウスに投与すると、以後のその抗原による

350の/kgのクリジンをマウスに隔口投与したが、
ウリジンの血漿 選עは 変動したかつたと 報告している。
これに対し、クリジンの気化物、ウラシルの白頭レベルは50マイクロのピークに達し、以及低下して 4時間後に正常に復した。血漿 クリジンレベルの上昇は高用音(3500の/kg)のウリジンの経口投与後にのよ観察された。しかしながら、この用音は、ヒト或人では1回約200分に相当し、著しく高すぎる。

経口または非経口投与後のシチッショたはクリッシの生物学的利用性を改善するための新しい戦略は、 これらのメクレオシドの裏動力学的または他の意実的性質(たとえば生体質の透過性)を改善する特殊を置換器を含有するシチッショたはクリッシの誘導体を投与することである。 適当に選択された量換器は〔その中でアシル量換器が最善である〕、 投与後に酵素的または 化学的に変換され、 シチッショをは クリッンに戻る。

ある種のアッル化ウリジンかよびシテジン誘導体は それ目体公知である。 Eonjo ら(英国特許第 1,297,398 号)は、 N⁴ 、 0^{2^4} 、 0^{3^4} 、 0^{3^4} - テトラアシルシチジン かよびその製造方法を記載している。アシル管集基は 3 ~ 1 8 個の世界原子を有する脂肪限から誘導される 置換基である。

Beranek 5 (Collection Czechslovak Chem. Commun., 42:366~369,1977)は、シチジンから酢酸中でのアセチルタロリドとの反応によるご。

ナモレンジに対する体限性免疫が着しく増殖されるとと(抗原のみで処質した動物の応答に比べて)を開示している。この現象の基底にはエーヘルが一リンパスの正答の増強が報告されている。すなわち、シチツンまたはカリジンは、フクテンの効果の改善、免疫を振動したがあ免疫応答の体節のためのアジュパントとして有用である。Van Buren ら(Trans plantation, 40:694~697・1985)は、正常なアリンパスを観音している。しかしながら、正常を超える最の乗算中または非極日的に投与されるスクレオチドまたはスクレオンドの影響については評価していない。

in vive では、外因性のクリグン自体は、大部分異化され、取り込まれ、メクレオテドの合成に利用される部分は少ない。 Oasser, ず. ら(Bciecce, 2 1 3 : 7 7 7 ~ 7 7 8 . 1 9 3 1)は、新出、展沈ラット秆は、灌流されたクリジンを1回の通過で90 5 以上分解してしまうととを開示している。肝臓によつで門駅に放出されるクリジンの多くは肝メクンオチドの分解によつて新たに合成されたもので、動脈から入つてもたクリジンは少ない。これは没与されたクリジンの末梢組織での利用性は低いことを説明するものである。

たとえば、Rlubes, P. 5 (Cancer Chemother.. Pharmacol.. <u>17</u>: 236-250.1986) は

3′,5′-トリ-0-アセチルシチダン塩酸塩の製造を 報告している。

Sasaki 6 (Chem. Pharm. Bull, <u>15</u>: 1967) は、シチツンの無水酢酸でのアセチル化による N* -アセチルシチヴン、 5' - 0 - アセチルシチツンおよび N*, 5' - 0 - ツアセチルシチグンおよび他の化合物の 生双を報告している。

米国特許第4,022,965号(Deutsch)には、ウリツンを含めた一部のヌクレオシドの複部分にかける金ヒドロキシル器を、過剰の無水酢酸の酸詞を含めた過程によつてアシル化する方法が記載されている。

Samoileva ら (Bull. Acad. Sci. USSR Div. Chen. Sci. 30: 1306~1310,1981) は不存性宣合N-ヒドロキシスクシンイミドを用いるシナジンをたはシチジン・リン酸のアミノアシルをたはペプチジル誘導体の合成方法を開示している。N⁴-Boc-アラニルシチジンが製造された。シチジンのアミノアンル誘導体はメクレアーゼの観視を研究するためのプロープとして合成された。

日本特許出版公告第51 019779号かよび 81055196号(Asahi Chemical Ind KK)には、 シナジンを5~46個の異常子を含有する脂肪酸か 5時頃される酸無水物と反応させるN4・アシルーシチ ジンの製造方法が記載されている。この生成物は、領 油性の無外線及収剤と述べられ、また抗無利の製造の 出発化合物としても有用であるという。

Watarabe ら (Angew. Chen., 78:589, 1985) は、裕雄としてメタノール、アシル化剤として販無水物を用いるシチジンの $N^4- T$ こ T 器の選択的 T ジル化方法を配載している。 超過された化合物は、 $N^4- T$ モチル、 $N^4- X$ ングイルかよび $N^4- Y$ テリルーシテジンである。

Rees 5(Tetrahedron Letters, 29:2459~2465、1965)により、リポヌクレオンドのリポース要基上の2位の選択的アンル化方法が顕示されている。2-0-アセチルクリジン。2-0-ペンジルカリジンかよび2、5-ジーC-アセチルクリジンを含めたクリジン誘導体ならびに他の誘導体が製造された。これらの化合物はオリゴーリポヌクレオンド合成の中側体として製造された。

発明の目的

りリンンよび・ナソンのある種のアンル誘導体は 公知であり、一方、上に関わした研究は、 ウリジンか よび・ナソンの存在が機 * の生理学的かよび病理学的 状態の緩和に重要であること、またクリジンかよび・ ナソンの動物組織への逆避を増大させるのと考えられる でとを示しているが、動物の組織に、高度な信頼できる る治療効果を生じるのに十分なりリジンかまび・ナン シを導入する方法の提供にはこれまで成功した例がな

(式中、 R1 , R2 , R5 かよび R6 は同種または周種であってそれぞれ水準または代謝物のアシル面である。ただし、上記 R 量換器の少なくとも 1 つは水器ではない)を有する化合物からなる。

一意様にかいては、 クリジンのアシル 朗導体は、 式 (I)

(式中、 R₁ 。 R₂ および R₅ は同種または爲種であり、 それぞれ水気または (a) 炭素原子 5 ~ 2 2 数を有する 直鎖脂肪酸、 (b) グリ シン ならびにも型の アラニン、 パリン、コイシン、インロイシン、チロシン、プロリ ン、ヒドロキンブロリン、セリン、スンオニン、シス v.

本発明のすらに他の目的は、極口的または非屈口的に効果的な投与が可能で、悪性は低い一群のクリクン マよびンテジン誘導体を提供することである。

本祭明のさらに他の関連する目的は、ウリシンシェ びッチツンの一部の時帯体であつて、動物、好ましく はヒトに投与した場合に、それらのスクンメッドの胃 勝官、血液影響門をよび他の生体質の透過性を増大さ せることによつてシチジンシよびウリジンの生物学的 利用性を実質的に改善し、これらのスクンメッドの動物組織への高ンペルの持続的送達を可能にする誘導体 を結集することにある。

本発明のさらに他の、さらに特定的な目的は、心臓、筋肉、血漿、肝臓、骨、糖尿病性シェび神経学的状態を含む様々な難客の治療のための一群のシテジンシェ びラリジン胡導体を提供することである。

本発明のとれらの目的かよび他の目的は、 クリソン かよび シテジンの新規 セアシル 跨海体の役与によって 連起される。

広義には、カリジンのアシル辞導体は、式 (I)

デン、システイン、アスパラヤン酸、グルタミン型、 アルヤニン、リワン、ヒスチワン、カルニチンをよび オルニテンからなる弾より退ばれるアミノ取、 (c) 炭 素原子3~22個を有するジカルポン型、もしくはは グリコール取、ピルピン酸、乳酸、エノールピルピン 取、りず酸、パントナン酸、アセト酢酸、カーブミノ 安息者政、オーヒドロキシ路取、オロト酸からびクレ アチンからなる鮮の1種もしくは2種以上から選ばれ るカルポン酸のアシル基である。ただし、上記 R1 . Ra および Ra の少たくとも1つは水果ではなく、また 上記置挟器 R1 、R2 かよび R5 のどれかが水果であり 他の置換基が直鎖脂肪酸である場合にはその阻鎖脂肪 酸は8~22個の炭素原子を有する)を有する酵媒体、 またはその医薬的に許容される堪である。とくに好ま しいジカルポン酸にはコハタ間、フィール酸か上びて ジピン敵が包含される。他の怒壕にかいては、本発明 の目的は、上記式(1) にかいて 84 が水果ではない化 合物であるサリジンのアシル誘導体によつても達成さ ns.

本発明の目的はまた、式(目)

(女中、R1、R1、R2をよびR4は同種または長種であって、それぞれ水素または代物物のアンル帯である。ただし、上記R世換帯の少なくとも1つは水乗ではたい)を有する化合物からなるシテクンのアンル酵源体の投与によって達成される。

ッチジン誘導体は式(II) にかいて、R個損害が同種
または異種であつてそれぞれ水素またはグリコール酸、
ピルピン酸、乳酸、エノールピルピン酸、アミノ酸、
異原子2~22個を有する脂肪酸、ジカルざン酸、
リベ酸、パントテン酸、アセト酢酸、p-アミノを含
なが、メーヒドコキン整酸、オロト酸酸シュびクレアチンからなる癖の1種または2種以上から選択されるカカルポン酸から防導されるアンル着である誘導体、またはその医薬的に許容される塩であることが好ましい。
好ましいジカルポン酸にはコハク酸、フマール酸シよびアジピン酸が包含される。

本発明はまた、上述の新規なアシル化りポミクレオ シドの 1 種または 2 種以上を展案的に許容される組体

さらに、動物組織の生理学的または病理学的状態は、 上述のアシル解導体の有効量を動物に投与することに よりその組織へのクリジンまたはシテジンの生物学的 利用性を上昇させ、その代謝機能を支持することによ つて有利に物象できることが明らかにされた。

本発明は、これらのアシル誘導体の、心臓電不金をよび心筋梗塞の治療、肝疾患または勇等の治療、新館電、防疾患、健尿病、中枢神経系疾患たとえば極血管障害、パーキンソン病かよび老人痴呆の治療を含めた生理学的かよび病理学的た各種状態の処理に対する使用を超到する。本発明の化合物は、シチジンかよびウリシンの胃腸管かよび他の生体與の透過性を増強し、その早期分解を防止することにより、上述のスクンオンドの生物学的利用性を改善する。

本発明のアシル誘導体の有利な使用は、これらのア シル誘導体1種または2種以上の有効量と医薬的に許 容される組体からなる上述の組成物を投与することに よつて行われる。

シャソンシェびクリジンのアンル誘導体の投与は、 非誘導化合物の投与に比し、ある種の利点を提供する。 アシル電検器は、ヌクレオンドの製冶性を増大させる ように選択することが可能で、その貿易管からの血流 中への輸送を改善する。このアンル化誘導体は軽口的 に投与して有効である。これらのアンル誘導体は、
励、 肝腫、物の複数がよび血流中のヌクレオンドデアミナ とからなる医裏組成物も包含する。これらの組成物は、 鏡剤、糖液硬、注射用溶液または他の剤型とすること ができる。

本発明の顕現な経典組成物中には、 クリジンのある 種の公然アンル誘導体と医薬的に許容される担体とからなる組成物も包含される。 この種の組成物は、 式(!) または(i) にかいて量換器 Ri 、 Ra 、 Ra かよび Ri が 先に定義したとかりであるカリジンのアンル誘導体、 またはその医薬的に許容される塩を包含する。 クリジンの許ましいアンル誘導体には、 ご、3、5、5、トリー ローアモデルクリジン、2、3、5、5、トリーロープロ ピオニルクリジンまたは 2、3、5、トリーロープテ リルクリジンが包含される。

本発明はまた、ある他のシテジンのアシル移連体と 医裏的に許容される担体とを一緒に合有する医薬組成 物を包含する。このようなアシル辞導体は、 式 (面) に おいて R₁ , R₂ , R₅ かとび R₄ が上述の定義のとかり である誘導体またはその医薬的に許容される塩を包含 する。 シチジンの好ましいアンル誘導体には、 2'. 3', 5'-トリーローアセナルシテジン、 2'. 3'. 3'-トリ -ロープテリルシテジンが包含される。

外因性 グリソンまたは シチジンの動物組織への送達は、上述のアシル誘導体の1 種または 2 種以上の有効量を動物に投与することによって有利に速成された。

ーゼかよびヌクレオシドホスホリラーゼによる異化に 抵抗性を示す。したがつて、本発明のアシル化誘導体の最口的または非低口的投与は、これらのリポヌクレ オシドの動物組織への高レベルでの持続的透過を可能 にする。

図面の説明

第1図: この図は、非協等(食塩水のみ投与)ラット、実験心筋傷容、非処量(食塩水のみ投与)ラット およびトリアセチルラリジン(TAU)とトリアセチル シチジン(TAC)を実験的心筋傷容後に投与されたラットの蒸送心燥作業拍出書を示す。

第2回:この図は、対照ラット、非処置ラットおよび実験的心筋傷害後に TAU および TAC を投与されたラットの基礎左電収線期圧を示す。

第3回:この回は、対照ラット、非処価ラットかよび実験的心筋傷害後にTAUかよびTACを投与されたラットの基礎な金最大収飾率を示す。

第4回:この図は、対照ラット、非処量ラットかよび実験的心筋傷害後にTAT かよび TAC を投与されたラットの基礎左定最大拡張率を示す。

第5回: との図は、対照ラット、非処理ラットから び実験的心筋傷害後に TAU かよび TAC を投与されたラー ットの基礎心拍数を示す。

<u>第6回</u>:との回は、対限ラット、非処型ラットかよび実験的心筋傷害後に TAU かよび TAC ならびにノルエ

ピネフリンを役与されたラットの最大心深作実拍出書 を示す。

第7回:この回は、対照ラット、非処量ラットかよび実験的心筋傷害後に TAU かよび TAC ならびにノルエピネフリンを投与されたラットの最大左翼収縮期圧を示す。

第8回:この図は、対照ラット、非処置ラットかよび実験的心筋場害後にTAUかよびTAC たらびにノルエピネフリンを投与されたラットの最大左軍収報率(最大)を示す。

裏9図: この図は、対照ラット、非処置ラットシェび実験的心筋傷害族に TAU シよび TAC たらびにノルエピネフリンを投与されたラットの最大左島拡張率(最大)を示す。

第10回:との図は、対照ラット、非処置ラットをよび実験的心筋傷容後にTAU およびTAC ならびにノルエピネフリンを投与されたラットの心拍数(最大)を示す。

第11回:との回は、肝傷害ラットをTAU かよびTAC または水(対照)で役与した場合の血漿 BSP クリアランスを示す。

好せしい意様の説明

用語の定義

「代書物」の語は、代館反応によつて生成するかま たはそれに関与する化合物を意映する。本出版との関

「雅財更」は炭素原子2~22個を有する脂肪袋カルボン限である。このような脂肪酸は飽和、 田分飽和または多不飽和脂肪酸であつてもよい。

「アミノ酸」には、グリシン、 たらびにし型のアラニン、 ペリン、ロイシン、インロイシン、フェニルアラニン、チロシン、ブロリン、 ヒドロキシブロリン、セリン、 スレオニン、 クステイン、 シスチン、 メチオニン、トリプトファン、アスパラヤン酸、 グルタミン 酸、アルヤニン、リジン、ヒステジン、 オルニチン、コよびヒドロャンリジンが包含されるがこれらに 限定されるものではない。本発明はこれによつて限定され

「医療的に許容される塩」の語は、本発明のメクレメッド間等体の医療的に許容される取の付加塩を意味する。許容される酸には、気酸、塩酸またはリン酸が包含されるが、これらに限定されるものではない。

「共投与」の語は、アシルヌクレオチド誘導体の少なくとも2種類が、それぞれの展題活性発現期が重視 するような時間内に投与されることを意味する。

「アンル誘導体」は、シチジンまたはウリジンのリポース残器の1個もしくは2個以上の遊館にドロキル 器にカルボン酸から誘導される突質的に非常性の有機

るものではなく、本発明の他の天然のアミノ限を包含 することを裏面するものである。

クリジンかよびシチジンの現油性アンル誘導体は、 メクレオンドの動物胃熱管の透過性を増強させるのに 有用でもる。との場合の動物としてはヒトが最も意要 である。しかしながら、本発明はヒトに限定されるも のではなく、本発明のアンル誘導体による処置で利益 ある効果が得られるすべての動物を包含することを意 図している。

本発明は作用機構によつて拘束されるものではない が、本発明の化合物は、シチジンかとびウリジンの生 物学的利用性を増大させることにより、組織の再生、 修復、機能性、傷害に対する抵抗性なよび生理学的要 求に対する遠応性が改善され、存益な効果を発揮する ものと考えられる。本発明の化合物には同時に、メク レオシド同化体たとえばヌクレオチドまたはヌクレオ チド誘導補因子の生物学的利用性を増大させる動きも 考えられる。ヌクンオシド自体の投与もその生物学的 利用性を上昇させるが、急速な異化により、ヌクシオ チドレベルの有意を上昇は生じ得ない。すたわち、必 ずしも血漿レベルの増大を進成する必要はない。 何故 たち、ヌクレオシドレベルは低くても細胞によつて急 選に取り込まれ、一方高レベルで性終和して、 過剰分 は分解されてしまう。 本発男は低レベルのスクンオシ ドを持続的に供給することにより有効であるものと考

とられる.

in vivo にかけるアンル環接番の除去速度は、血漿 かよび風酸の以アンル化学業(最初はエステラーゼ またはアミダーゼ)の特異性の函数である。 シチジン または クリジンのピリミジン環のアミノ 基に アミド 結合に よつて 結合したアンル値 集善は リポースのヒドロ キンル 基にエステル結合で 結合したアンル 基よりも徐々に切断される。

個性かよび卵種性の両アシル毒を含有するアシルヌ クレオンド誘導体を製造することも可能である。 極性

リンから誘導される。したがつて、シチジンのアシル 化型の投与は、卵細胞のリン胞質の合成かよび界型活 性列生成能を支持し増殖するのであろう。シチジンア シル誘導体の有益を効果は、ラリジンアシル誘導体の 共投与で増大する。

すらに、 シチジンのアシル 朗導体の 投与は神経 選客の 音楽に 有用である。 とのアシル 朗導体は、 脳低 取需または 平中等または その後に、 脳のリン 耐質 組成を 恋 復させまたは 維持する ことに よりその 活性 を発揮する。 シチジンの アシル 閉導体 ひ 心に 有用である。 脳血管 歴 客、 パーキンソン 病、 シェび 脳失調の こう た 障害は リン 脂質 レベルと 関連づけられて きた。 クリジンのアシル 閉導体 は、 シチジンの アシル 閉導体 と 共投与して その 効果を 増強し 有利である。

シチジンかとびウリジンのアシル誘導体の投与は、 脳血管性痴呆かとびパーキンソン病の 施療に有効であ る。 脳血管性痴呆かとびパーキンソン病は、 徐々に、 一般的に対称性の、 仮借なく進行するニューロンの説 落を生じる。 小脳失調は主としてブルキンエ細胞に影響する神経細胞の欠客によって等数づけられている。

したがつて、シナツンかよびゥリソンのアシル誘導体の投与は、リン服質の生合成を増大させ、脳血管性 障害、パーキンソン何かよび小脳失調の進行を侵和して、その活性を発揮する。 アシル 置換器は胃肠管からの ヌクレオシド 誘導体の通過を展照させ、1 回投与後の化合物の血流中への含うに持続的な迷惑を可能にする。 医性器は筋管内 に存在するエステラーゼ、アミダーゼまたはペプティーゼにするエステラーゼ、アミダーゼまたはペプティーゼにするエステラーゼ、アミダーゼまたはでアシルを与え、これがついて効率的に循環内に入る。 非 医性アシル 置換器 より 選やかに切断される 個性 アシル 置換器 は、本技術分野の 熱環者によれば、 無絶な実験を行わないでも 容易に選択できるものである。

アシル誘導体はまた、血漿シよび非様的超級内の酵 まによるスクレオンド残器の分解を受けにくく、 安介する血液からの消失も受けにくい。非経口投与 ためには、毎世アンル登換体をもつアンル誘導体に たがつて水溶性であるが切りの分解または消失に抵抗 性である誘導の使用が有利である。このようを通応に 好きしいアンル誘導体にはグリコレートシよびラクテートならびに極性知識を有するアミノ取から誘導され る誘導体が好きしい。

治療的使用

シチジンのアンル誘導体の投与は、小児呼吸料追性 症候部(IRDS)を含めたが失乏、および動物能に影響する代謝性疾患の治療に有用である。アシル誘導体 は節にかいてリン脳質の生合反かよび界面活性剤生成 を支持しまた増強するように思われる。界面活性剤の 主成分、ホスファチジルコリンはシチジンジホスホコ

本発明はまた、生体の核取合成能力が最適以下の生理学的また網理学的状態の物態に関する。これらの状態には、特界内、老化、かよび副腎不全が包含される。シチジンかよびクリジンのアシル誘導体の役与は、高レベルのシチジンかよびクリジンの持続的送遠を与えることにより、細胞の自己写生に食味を酵源の生合成に必要なメクレオチドの十分なブールを与える。

本発明は何らかの作用様式によって限定されるものではないが、本発明の組成物はそれ自体でまたはそれによって、新たを合成がヌクレオチドかよび核酸の合成の至遠速度の維持に不十分な状態にかいて、ヌクレオチドかよび複酸合成ならびにタンパク合成を増大することによって作用するものと考えられる。すなわら、本発明の化合物は、心不全、心筋梗塞、肝硬変を含めた肝疾患の治療に、また核酸合成したがつてタンパク合成を促進することにより、得用性が見出される。

クリジンおよびシチジンのアシル酵源体は心筋梗塞 後の心室機能の改善に、また心不会治療または予防の ために投与することができる。本発明はアシルヌクレ オシド酵源体は、カルシウム対域に類与する細胞機能 を支持し、それによつて細胞のATP再生を維持もしく は支持し、心筋傷害のある種の有害を作用を防止し、 治療するのに重要な治療的質値を有する。

本発明の組成物は、心不全の治療に使用される薬剤、

たとえばジャクリス、利尿剤からびカテコールブミン と共投与するととができる。

カルシウム對領か上び RNA 空合成に関与する生化学的過程を支持する物質を心臓に提供することにはを定立を関節発心筋循手の緩和か上び安定な機能に進を促進することが可能である。 クリジンははの筋膜ですることが可能である。 クリジンはは心筋膜で亢進の支持に in vivo では比較的に無効と報音に立てをたが、これはクリジンが血漿 かよび 組織酵素にかけられるためである。 本発明は一部、 徐々に長時間にかたつて血流に中に透鏡のクリジンを放出するアシル誘導体の投与により、心味へのクリジンの送達を改善できることの発見に基づくものである。

りリシンのアシル的は休は低取まさたは無限系の処理のために投与することができる。 これらのアンル 誘導体は、クリコーアン合成に必要な中間体、 クリシンシホスホクルコースの生合成を増大することによって作用し、 組織の名をまたは無限素に対するものと対するもの。 クリジンアシル的場体は、 低酸素、 無限素、 自血、 過剰のカテコール アミン 作動 性耐酸、 かよびジョキャン・中毒の処量に使用できる。

本発明の化合物はまた、糖尿病のある種の持続する 合併症の限止のための有用性が見出されている。 この

はその盗服的に許容される場の形で含有し、1 日に1 ~ 3 回投与される。とれは、たとえば 2′, 3′, 5′-トリー 0 - アセチルシナジンシよび 2′, 3′, 5′-トリー 0 - アセチルウリジン! 5 ~ 4 5 0 0 9 に相当する。

心不全、心筋梗塞かよびその結果としての高血圧の 治療に顕しては、ウリジンのアンル誘導体 2 5 ~ 100 モルラをシナジンのアンル誘導体 7 5 ~ 0 モルラと共 投与できる。ただし、シナジンとクリジンのアンル誘 導体の量は 1 0 0 モルラを超えない。たとえば、 2', 3',5'-トリーローアセナルクリジン 1 1 2 5 ~ 4500 脚を 2',3',5'-トリーローアセナルシテジン 0 ~ 3 4 7 5 切とともに投与する。

脳血管維等、特限病、肝傷者かよび肝疾患の治療には、 また筋の機能性を増大させるためには、 カリジンのアシル誘導体 2 5 ~ 7 5 モル まをシチジンのアシル誘導体 7 5 ~ 2 5 モル 6 と共投与できる。 ただしりリソンとシチジンのアシル誘導体の量は 1 0 0 モルチを越えない。 たとえば、 2′ 、3′ 、5′ - トリー 0 - アセチルクリジン1 1 2 5 ~ 3 3 7 5 啊と共投与される。

呼吸弱過症受許の治療のためには、シテジンのアシル誘導体 2 5~1 0 0 モルラモ クリジンのアシル誘導体 7 5~ 0 モルラと共投与できる。ただし、クリジンとシテジンのアシル誘導体の量は 1 0 0 モルチを越え

合併性には、神経障害、動脈腫害、無動脈硬化症なよる。 他の一筋要無の危致の対大、失明等が包される。 他の現代は近れなメクレオチドのアクル財弾体は成例 ので、外因性のアクレオチドのアクル財弾体は成例 ので、外因性のののでする。では対域のクレル 要では、細胞のの自己では要でまる。たればメクレ でする。したが関係のでする。ではまたは使い でする。したが優別のできた。たとえない投与 できる。したが優別の対対でない。では、 性肝まなの投与に、の対域に応じる。では、 との投与には、 をいまなの対域に応じたが退失が というないが、 といっかいが、 というないが、 といいが、 といが、 といいが、 とい

呼きしいアンル 便換器とはアセテル、プロピオニル かこびプテリル番が包含される。好きしいアンルスク レオンド請導体には、 2' . 3' . 5' - トリーローアセテ ルンテジン、 2' . 3' . 5' - トリーローアセチルクリジン、 2' . 3' . 5' - トリーロープロピオニルクリジン、 2' . 3' . 5' - トリーロープロピオニルンチジン、 2' . 3' . 5' - トリーロープテリルンチジン知らされる。 ンテ ジートリーロープテリルカリジンが包含される。 ンテ ジン知よびカリジンの西アシル誘導体を共投与することも有利である。

代表的な投与期望は、シチグンコよび/またはウリ ジン10~3000号相当會をそのアシル誘導体また

ない。たとえば 2′. 3′. 5′-トリーローアセチルシテ ソン1125~4500gを 2′. 3′. 5′-トリーロー アセチルクリジンC~5375gと女投与される。

治療的投与例

<u>心不全</u>

シチサンかよびウリジンのアシル 誘導体は 敬種の心 不全の治療に有用である。これらの誘導体は、高血圧 による心理への負荷の増大の場合の持続性の特質的領 能亢進の維持に、またたとえばとくに心筋便塞後の心 瀧 の 生 存 部 分 の 懐 能 の 支 持 だ 有 効 で あ る 。 徒 者 の 頓 合 は、便塞の発症後できるだけ遊やかにシナジンとウリ **ジンのアシル競導体の混合物を与え、以後、これらの** メクレオシドのアシル誘導体の適当な処方を、それぞ れ1日約3.5~3.0分の用量で慢性的に経口投与する。 とれらの化合物は、心筋梗塞の慣用の治療と併用して 有利に使用できる。メクレオジド誘導体は、負荷、 低 酸素を元はカテコールアミンに対する二次的な傷害に 対し、心臓の伝館を低下させないで心臓を保護すると いり独特な利点を有する。それはこれらの化合物が心 筋の代謝的統合性を増大させ、とくにカルシウム処理 を改善させることによつて作用するからである。又ク レオシド房導体は心筋梗塞または心不全の危険がある 患者に予防的に投与することもできる。

うつ血性心不全を揺く慢性的心不全症の治療には、 シチタンコよびウリタンのアンル誘導体を、各スクレ

特表平2-500372 (14)

オンド1日 0.5~3 g の超四の用意で経口投与する。 ヌタレオンドは他の薬剤たとえばジザタリス跨導件さ たは利尿剤と併用して使用することができる。心筋機 館の直接的な改善に加えて、ヌタレオンド誘導なはジ ヤタリス中毒をその臨床効果を摂うことなく軽減させる。

塘原纲

神经证券

経血管障害の帰籍、たとえば卒中および慢性さたは 急性の脳血管不全症には、シチジンシよびカリジンの

を含む誘導体は、所能のジカルボン 取の無水物をピリ ジン中で ジーデオキシリボスクレオンドと反応させる ことによつて製造される。

たとえば、ウリシンので、3'・5'・トリーローアンル時端体は、Niehizawa ら (Biochen, Pharmacol, 14:1605,1965) によって開示された方法の改員法によって解注できる。ピリシン中(当昔のウリシンに3.1 当昔の政無水物 (無水酢酸、無水器取等)を加え、温合物を80~85℃に加熱する。ついて疾患方法を用いてトリアシル時端体を単離する。別法としてクリシンをピリジン中盆型で3.1 当昔の所望の酸クロリド(アセテルクロリド、パルミトイルクロリド等)と処理してもよい(例と参照)。

クリジンのジーアシル誘導体は、 Kishizawa らに従い、クリジンをピリグン中室圏で所属のアシル化合物の股無水物1当量と反応させることによつて製造できる。ついて反応混合物を2時間80~85℃に加熱し、た却し、優単方法によつでジーアシル誘導体を単端は、クロマトグラフィーで精製する。 がよとして、 クロリド1 当骨で処理することによっても観光された取りロリド1 当骨で処理することによっても観光される。 ウリジンのジーアシル誘導体はついて標準方法によって単種し、クロマトグラフィーで精製する (例引参減)。 ウリジンのグ・ジェンル誘導体は Baker ら (J.

アシル誘導体、とくに極口投与後に血液製製門を通過するように処力された誘導体を、1日に各メクレオシドの5~3.0gの範囲の極口的用量で、少なくとも数カ月間投与する。

パーキンソン網では、アシルシテクン誘導体がとく に有用で、使用の第一選択剤し、ドーパと併用投与する。1日に0.5~5.0 gの盛口的用量のシナジン誘導 体の投与は満足できる露床的維持を可能し、またし、 ドーパの投与量を減量できる。これはし、ドーパが選 ましくない動作用をもつことから有利である。

化合物の製造方法

本発明のアンルの海体は以下の一般的方法で製造できる。アンルを換器がアンル化反応を妨害する基本ととばヒドロキンルまたはアミノ基を有する場合には、これらの基を保護等たととばされぞれ、・プテルジメテルシリルエステルまたは、見配は、・プテルジメテルシロやメークロロンランで2~(、一プチルジメテルシロやン)プロピオン配に変換し、ついて塩基水溶液で生成したシリルエステルを加水分解する。無水物は、保健された配を OCC と反応させて生成させる。

アミノ酸の場合は、標準方法を用いてN-s-BOC 勝導体を製造し、ついでDCC で無水物に変換する。

2個以上のカルポキンレート夢を有するアンル登壊 番(たとえばコハク歌、フマール歌されはアジピン歌)

Med. Chem., 22:273.1979)から選用した. 投作によつて製造できる。5′-ヒドロキシル透は、イミダブールを含有する DMF 中国温で1.2 当量のモーブテルジメチルシリルクロリドを用いて選択的に保護する。カリジンの5′-モープチルジメテルシリル誘導体は標準方法によつて単離し、ついてピリジン中コ〜5℃で所図のアンル化合物の取無水物 2.1 当量によつて処理する。生式した5′-モープチルジメチルシロキシー2′、3′-ジアンルクリジンをついてテトラプチルアンモニウムフルオリドで処理し、ウリジンの2′、3′-ジアンル誘導体を標準方法によつて単離する(例に参照)。

で、3′、5′-トリーC・アンルゥリジンの二級アミンをついてFill 6(米国特許 末 4.4 2 5.3 3 5 号)に従ってアンル化できる。この場合には1~5 当まの有機運動たとえば、ピリジンのような芳香族アミン、トリアルキルアミンまたはド、N・ジアルキルアニリンを含有する那ブロトン性溶媒中、1.1 当量の取クロリドで処理する。この操作を用いて、2′、3′シよび5′のヒドコキン盃のアンル量換画とは異なる、アミノ盃上のアンル量換画を有するカリジンのテトラアンル誘導体を製造できる(例行参照)。

ッチヴンの 2', 3', 5'-トリ-ロ-アシル朗導体は Gieh ら (J. Med. Chem., <u>1 4</u>: ! 1 5 9 , 1 9 7 1) の方法に従つて製造した。たとえば、シチジン塩産項 を DMF 中、所望の取クロリド 3.1 台景で処理する。2,3、5、-トリーローアンル跨導なはついで係年方法によつて単環される(例及参照)。

シチジンの 5'- アシル 誘導体は 3iab 5 (前出) に 従つて、シチジン塩酸塩を DMF 中で取りロリド 1.1 当 量と反応させ、ついで爆単方法によつて 5'- アシルシ チジンを単離する (例 X 参照) 。

ッチジンの N⁶ - アミンの選択的 アシル化は Sasaki 5 (Chem. Pharm. Bull., <u>15</u>: 394,1967) によって開示された操作に従って行った。これはッチジンをピリジンかよび DMF 中、 取無水物 1.5 当量で処理するものである。ついてシチジンの N⁶ - アシル誘導体を標準方法で単離する (例 1 2 2 2 照)。

別法として、シチジンの N⁶ ~ アシル 静寒体は、シチジンをピリジンまたはピリジンと DMP の混合物中でアシル無水物と処理して製造される。 N⁶ ~ アシルシチジンの選択的製造の 別法では、 Akiyama ら (Chen. Pharm. Bull., 26: 981,1978)に従って水・水浸和性 移禁中で取無水物により 選択的にアシル化する労法がある。

アンル番がすべて同種のテトラアンルシテジン誘導体は、ピリジン中国通で少なくとも4モル当量の取無水物でンテジンを処理することによつて製造できる。 ついて、テトラアシルシテジンを標準方法によつて単 電する(例知参照)。

る適当な溶液であつてもよい。とれらの製剤は活性化合物約0.1~99%好ましくは約10~90%を世形剤とともに含有する。

本発明の医療製剤は、それ自体公知の方法だより、たとえば慣用の混合、顆粒化、糖衣がけ、溶解さたは強熱を換工程によって製造される。すたわち、経口的に使用される医薬製剤は、活性化合物を固体散形剤と混合し、所望により得られた混合物を分砕し、混合物を類粒に加工し、適当を補助剤を所容によりまたは必要に応じて添加して、資剤または糖衣健中心健を得るととができる。

 N* アミノ基のアシル量換素がリポース酸のヒドロキシル基上のアシル量換素とは異なる化合物(たとえば N* - パルミトイル - ご、ご、ご - トリーロ - アセナルシテジン)の製造には、上述のようにして N* - アミノ基に選択的に所認のアシル基を結合させ、ついてヒドロキシル基を所図の量換基でアシル化する。別生として、リポース吸蓋上の質換基を N* アミノ基の 世換器の結合的に結合させ、ついて等び上述の方法を使用することもできる。

本発明の範囲に含まれる思立物は、その各成分が所期の目的を達成するのに有効を含含まれているすべての組成物を包含する。すなわら、本発明の組成物はクリジンまたはシチジンのアンルヌクレオンド誘導体1種または2種以上を、投与した場合、血漿をた組織のレチジンまたはクリジンをよびそのアンル誘導体のレベルを所置の効果を生じるように上昇させるのに十分を含、含有するものである。

無理学的に活性な化合物に加えて、新規な医療製剤には、 医裏的に使用される製剤中への活性化合物の処理を容易にするための状形剤からび補助剤からなる適当な医薬的に許容される理体を含有する。 この製剤は とくに経立的に没与できるものが好ましく、 好ましい 投与形態などとば装剤、 精変健かよび カブセルとして使用できる。 これらの製剤は坐剤のような軽重腸的に 役与できる製剤また、 生的でまたは経口的に 没与でき

クルク、ステアリン取もしくはその堪たとえばステア リン酸マグネシウムもしくはステアリン酸カルシウム、 および/また性ポリエテレングリコールがある。様衣 段中心疑には適当なコーテイング、赤弦により胃液に 抵抗性のコーティングを施すことができる。この目的 では、所望により、アラピアゴム、タルク、ポリピニ ルピロリドン、ポリエテレングリコールかよび/また は二酸化チタン、ラッカー溶液ならびに適当な存機溶 株または溶媒混合物を含有する最厚溶液を使用できる。 胃液に抵抗性を示すコーテイングを生成させるために は、適当なセルロース製品たとえばアセテルセルロー スフタレートまたはヒドロキシブコピルメチルセルロ ースフタレートの海波が使用できる。袋剤または糖衣 錠のコーテイングには奥料または色素を、たとえば讃 別または化合物の用量の異なる組合せを表すために示 加することもできる。

経口的に使用できる他の医薬製剤には、ゼラチンで作られた押し込み式カプセル、 ならびにゼラチンとクリセロールまたはソルピトールのような可愛剤でやいは、1種または2種以上の活性化合剤からび/ような規則、デンプンのような結合剤からび/ようなはである。 では、アラン酸マグネンクムのような情況 いく もしくはステアリン酸マグネンクムのような情況 いく また所望により安定剤との混合物であつてもほい 類数の別数として含有する。 秋カブセルでは、 危性化

特表平2-500372(16)

合物は、脂肪油、液体パクフィンさたはポリニチレン グリコールのようを適当な液体中に好ましくは形態を たは懸測されている。さらに安足剤を添加してもよい。

以下の実施例は本発明の方法かよび組成物を例示す

る生物学的利用性の比較

ヒト強頼者を一夜絶食させたのち、茜姫静脈血サン ブルを採取し、ついて 0.7 6 モルノ kg(28 4gノ kg . 7 O 似の被験者で28)のトリーコーアセチルクリジ ンを100g(の水とともに摂取された。化合物の摂取 後1.2.3かよび4時間目に立波サンブル(Q.5 mg を採取し、処理して、血漿カリジン含量をHPLCで測 定した。別の日に、等モル用量のフリジン(18g/ は,70kgの放験者で1.3g)をアシル競導体に代え て長取させたほかは、全く同じ実験を行つた。カリツ ンの血漿レベルは、トリーローアセチルカリジンを摂 収した場合の方がウリジンの等もル用量を摂取した協 合より実質的に高かつた。トリーローアセチルカリジ ンの乗口投与後少たくとも4時間は、カリジンレベル は背用な治療範囲(10マイクロモル以上)に維持さ れた。種口的にウリジンを投与した後には、ヌクレオ シドの血漿レベルはわずか1点で(2時間径)10マ イクロモルを超えたのみであつた。

本例に記載した実験は、外因性にトリアセチルゥリジンかよびトリアセチルシチジンを与えると、実験的に心意機能を低下させたのちの心重心筋のポンプ機能の回復を補助できるか否かを決定するために設計されたものである。

るものであつて、本発明を展定するものではない。本 技術分野の為限者には自明の他の適当な嫌節ならびに 通常、臨床的治療に張して遭遇する様々の状態シンび パラメーターへの適応は、本発明の情神シンび範囲に 包含されるものである。

FI

麻酔した雄性する44ラット (Retired Breeders, 450~5008)の右頚動鉄化シリコン製のカテー テルを植え込んだ。3日装からは、動物を妨げること たく血液サンプルが採取された。基礎血液サンプルを 採取したのち、動物を各4匹のラットからなる4群に 分けた。各群には、以下の化合物、クリジン、 2'.3', ジートリーローアセチルカリジン、シチジンまたは 2', び、5′-トリーローブセチルシチジンのそれぞれの異 なる1 種を投与した。化合物は等モル用量(O.2 8 モ ル/畑)を挿音法により胃内に投与した。投与 0.5 、 1 . 2 . 3 かよび 4 時間 後に、血液サンブル (0.3 x6) を共取し、処理し、ついでシチジンまたはウリジン含 書を BPLC で検定した。ラットでは、血漿ゥリジンレ ペルはトリーローアセテルウリジンの摂取後少なくと 6.4 時間までは、等モル量のウリジンの摂取後に比べ、 有意に高かつた(5~10倍)。

例目:カリツンかよびアシルカリツンのヒトにかけ

突敗的心筋傷害は、麻酔した(オンプタール , 5 🖰 ツ/kg i.p.) 単性する4 4 ラット(2 5 0 8) の痕 部大動脈を内坐 0.6 7 m に収荷させ、ついて、イソブ ロテレノール堪取塔(5 PP , s.c.)を1回注射して 誘発した。動脈収縮かよびイソプロテレノール投与後、 および1時後と2日時間に再度、トリアセチルシチジ ンとトリアセチルカリジンの混合物(各590吋/㎏) を投与した。一部の動物にはアセチル化スクレオシド の代わりに食塩水を注射し(卵処屋)、1 岸の動物に は同じく食塩水を投与したが、大動脈収縮もイソプロ テレノール投与も行わなかつた(対風)。心重機能は 大動脈収穫24時間後に削定した。動物をナトリウム ペントペルピタール(50蚜/炒 , i.p.)で釈酔し、 カテーテルをノルエピネフリン投与用に右頭静脈に植 え込んだ。第二のカテーテルは右頸動脈を様で心臓の 左案内に挿入した(Intramedic PB - 50)。左室収 羅勒正(LVSP)、左宮収縮シよび拡張の会大速度(そ れぞれ + dP/dT かよび - dP/dT) かよび心拍数(FR)を 直接カテーテルを介し、 Stoelting Physioscrite E ポリグラフに接続した Stathan 型圧トランスジューサ ーを用いて測定した。これらのパラメーターの値は C.1 cd のノルニピネフリン重潜石敬塩の景度 1 C-6 。 1 ()⁻⁸ かよび 1 ()⁻⁴ での i.v. 投与の前後に配録した。 この装量により、前肢の皮下に挿入したメテンレス針 電荷を用いて心電図も記録した。心準作業拍出書は左

室収録期田と心拍数の様として計算した。

大動脈収縮とインプロテレノールの同時投与により、 心筋機能は無害動物に比べ明らかに低下した。忠重収 福期圧、+ dP/dT . - dP/dT a とび心漏作業拍出量は ナペで有意に低下した(第1表,第1図~第4図)。 大動脈収縮およびインプロテレノール投与後にアセテ ル化ピリミジンヌクレオシドを投与された動物では、 インプロテレノールのみを投与された動物に比べ、す べてのパラメーターが正常方向に有意に回復した(第 1 图~第4 图)。 実験的心筋博菩提には心拍数も低下 した(男5四)。

符 1 宋: 格無心職協院

鸡鸡	LVBP (28 Hg)	HR (bp m)	+4P/4T -4P/4T IRIX LMSP (IN HE/60C) (IN HE/60C)	dP/dT' (# Hg/sec)	(a1 4/8/148)
医	141#11	386±46	386±46 6000±348 5640±528	5640±528	55.766±10.
AC + 读语术	107±14*	107±14" 283±44		3120±840*	4080±600° 3120±840° 32,633±9,11
AC + TAURTAC	158±9	398±28	6000±480	5640±300	63.518±6.63

407

対限値に比し有免費あり(P < 0.02)

<u>ا</u>

:大智宗収拾+1ソブ

: トリアセチルウリジ :トリアセナルシチジ

:在冠权构则压 :心苗数 +4E/4E: 最大心贸权部選匠

-dh/dr: 极大心密数吸递段

心筋根部のパラメーターは 0.1 Wの 1 GT M ノルエ フリン賞酒石穀塩の投与後にも御足した。とれら 個は心隙の最大機能を示す。 厨包値は第2表 早よび 5回一貫1り図に示す。

本発明のアシルヌクレオシド誘導体を投与して心筋 に外因性スタンオシドを供給すると、適常は心理の過 機能与よび通栄養を伴い、ついて心臓に対する負荷が 持統的に増大する心臓機能の障害が防止されまた抵和 される。とのような作業負荷の増大は重席な心筋梗塞 後の心臓の生存部分に超とる。したがつて、ピリミジ ヌクレオッドまたはアシル化誘導体は、心筋梗塞後 の心不全の治策 また 予防用の 裏刺として有用である。 現在のところ、心筋のエネルヤー代謝の基になる生化 学的根據と持続的な仕事負荷の増大への適合館を支持 することによつて動く、臨床的な実際に同時に適合し た薬剤はない。とれらの結果は本発明のアプローチが 重要な锒砣的利益をもたらすことを示している。

例似:アシル化ピリミジンスクレオシドによる肝傷

事治療 .

化学的に誘発された肝傷害に対するトリアセチルシ チジンおよびトリアセチルクリジンの超口投与の効果 を評価した。四塩化炭素によるネズミの値性的処理は、 最終的には肝便変に至る肝障害を誘発する標準モデル となつている。

120,833±13,147 80.860t15,271* 138,056±12,234 HR x LVSP (sale/ala) 7200±408 6000±360* -48/4T (mailg/sec) 9600±480 2 我:是大心解做配 12000±1580 +dP/dT (mHg/89c) 9480±480* 11520±600 436±46 446±33 334±47 HR (bp∞) 238±12* 277±3 30819 AC + TAULTAC AC + 依因水 Ħ 귶 Ħ

灰

・ 垃圾銀門 出した名称もり(b < 0.0 2)

- 2 0 正の世性 2 3 4 4 9 ツト (2 0 0 8) に四塩化 炭素(コーン油中50% CC4, 0.2 9/19)を1週に 2回、8週間注射した。四塩化炭素による最初の2週 間の処量後に、半数の動物には残りのも週間、トリア セチルクリジン(TAU)とトリアセチルシテジン (TAC)の混合物(各50m/おを1mの水に加えて 投与、1日2回)を盛口的に投与した(摂食)。他の 半数の動物(対照)には等容の水を摂取させた。四塩 化炭素処理の8週が終了したのち、循環から、プロモ スルフタレイン(BSP)を放去する能力によつて肝根 館を評価した(肝银館の保港試験法)。ラットを保算 し(ケタミンB C 切/以かよびキシラジン13切/kg)、 asp の投与と血液採取のために頭動駅にカテーテルを 挿入した。 BSP (5 0 W/kg , 0.5 M 食堪水中) は一 **思に投与した。 周期的に血液サンブル(0.2 ㎡)を採** 取し、23 Mとの血漿に G.1 M NaOH 1 ml を添加して 5 7 5 am のサマ吸収を記録して血泵 BSP 後度を別定 した。

第11回に示すように、四塩化臭素処置時にTACシ よびTAUを投与された動物は、対無動物に比べて、領 環からの有意に良好をBSP除去組を示した。これは TACシよびTAUが四塩化炭素による傷害から肝を有意 に保障することを示している。

例 V : 2′, 5′, 5′-トリーローアンルカリジンの製造

加熱し、冷却し、氷水中に注ぎ、等容のクロロホルムで3回相出してエステルを図収する。 次にクロロホルムを 0.0 1 N 祝敬、1 多炭取水素ナトリウム、 最後に水で洗浄する。 気酸ナトリウムで 医換したのち、クロロホルムを蒸発させ、 残つた油状物または 結晶をクロマトクラフィーに付す。 クロマトグラフィーで 単離される主 生成 物は 5′- 医換エステル である (Nisnizawa 6: Biochem. Pharmacol., 14:1605,1965から 運用)。

別法として、カリジンの選択的ジーアシル化は、1 8のカリジンを氷浴中で0℃に冷却した1:1ピリジ ン:N、N・シメチルホルムアミドろ目形に整濁して 実施する。所望のアシル化合物の取クロリド1.0 モル 当書を混合物に簡加し、□℃で12~24時間提择す る。水348を加え、ついて再牒を真空中、50℃で蒸 発させる。独留物をメメノールに容解し、約38のシ リカアル上に及着させ、通剰の容謀を留去する。トル エンを固体塊からる回番発させ、すべてを、クロロホ ルム中シリカゲルの3×15mスラリー充填カラム上 に負荷し、タロロホルム(200m)から20:80 メタノール:クロロホルム(200%)の直線勾配で 部出させる。適当な分面を TLC で確認して集め、辞珠 を無発させると所望の生成物が得られ、これを再結晶 するかまたは真空中でガラス状に乾燥する(Baker ら : J. Med. Chem., <u>21</u>:1218.1978から選

取無水物から

18のクリツンを無水ビリツン(予め水酸化カリクム上で乾燥)20mm 唇かし、とれに宜速で、所強のアンル化合物の酸無水物(たとえば無水酢酸、無水乳酸、無水乳酸等)3.1 モル当會を加える。反応混合物をついて2時間80~85℃に加熱し、冷却し、氷水中に注ぎ、等容量のクロロホルムで3回物出してエステルを回収する。クロロホルムをついて氷等0.011 N限度、16度取水果ナトリクム水溶液、シよび最後に水で洗浄する。確設ナトリクムで延慢したのちクロロホルムを被発させ、残つた油状物または結晶をクロマトクラフィーに付す(Nishizawa ら:3iochem. Pharmacol., 14:1605,1965から適用)。

取クロリドから

クリシン: 9を20町の無水ピリシンに取り、これに5℃で所図のアンル化合物の酸クロリド(たとえばパルミトイルタロリド,アセテルタロリド等) 3.1 モル当量を加える。混合物を重保に一度保持したのち、氷水に加え、上述の場合と同様に接処理する(Nishizawa 5: Biochez、Pharcacol., 14:1604, 1965から適用)。

例り:5-アシルクリジンの製造

毎水ピリジン20㎡にウリジン19を寒寒し、これに室風で所望のアシル化合物の取無水物1.5 モル当旨を加える。反応混合物をついで30~85℃に2時間

用)。

例ほ:2′、3′-ジアンルウリクンの製造

クリシン・9を乾燥ド、N・フメナルホルムアミド2日 がに 2.4 モル当 音のイミダゲール、 ついで 1.2 モル当 音の・・プナルシリステルクロロンランを加える。 温合物を、 選気から保護して 宝価で 2 日時間 授拝し、 ついで 真空中 5 0℃で 溶媒を称去する。 接留物を酢原ニナル 1 5 配に溶解し、 との溶液を水 1 0 配で洗浄し、 独出液を開設マグネシウムで乾燥し、 蒸発させるとシロップが得られる。 1 0 配の筋クロロホルム溶液に白濃点さで、キサンを加え、 ついで徐々に選進さで冷却させると、 5°・(トプナルジメナルシリル) クリシンが得られる。

5'-(:-ナテルジメテルシリル)ウリジン19を ①℃に冷却したを機ピリジン15miに思演し、授拝し たがら所望のアンル化合物の運当な殴無水物2.1 モル 当量を加え、混合物を源気からの保護下に0~5℃で 2 ①時間飛拝する。ついで数 Wの水を加えて反応を終 始させる。 巻葉を爆発させ、 残密物をクロロホルム 1 5 Mに容解し、 2×15 Mの 飽和炭 環水男ナトリク ム、ついで水で洗浄し、 変換し(流酸マクネシウム)、 震発させると景琴、 産卵なシロップが得られる。これ を真空中、 25℃で 取換する。

上記アンル化生成物の可換テトラビドロフラン3 0 sd 中務液を授拝したがら、これ化氷酢酸 2 ml、ついて

テトラプナルアンモニウムフルオリド 1.5 ~ 2.3 8 を加え、反応は TLC でモニターする (9:1 クロロホルム:メタノール)。アシル化ウリシン 誘導体の 5'ヒドロキシル高からも・プテルジメナルシリル高が完全に除去されたらは、傷合物を 3 日 9 の シリカゲル層を通して潤温してフルオリドを放き、生成物はテトラヒドロフランで容出する。 存業を販売させて得られた想生成物をアセトンから再増品すると、所蔵の 2', 3'-シアシルクリジン誘導体が得られる (Baker 5: J. Med. Chen., 2 2: 273.1979から適用)。

野 W : N3, 2', 3', 5'-テトラアンルウリソンの装

ピリミンン環の3位置の2級アミンのアンル化は、
で、3′・5′-トリーローアシルカリジンを、 おブロト
ン性再鉄(たとえばエーテル、 ジオキサン、 クロロホ
ルム、酢酸エテル、アセトニトリル、 ピリジン ジメ
テルホルムアミド等)中、1~5 モル当量の有機場あ
(とくにピリジンのようを労者族アミン、トリアルキ
ルアミン、またはド・ドージアルキルアニリン)の
在下、所留のアンル屋換着の酸クロリド1.1 モル
と反応させることによって遺成される(Pulit 5: 米
国 特許第4.4 2 5.3 3 5 5 分から適用)。 二級アミン上
のアンル屋換着にも異様でも異様でも

99 貝: 2′、3′、5′~ トリ~ローアシルシチジンの製

取無水物 1.5 モル当量を加え、混合物を 2 時間建筑する。 容謀を真空中で絵去し、得られた白色の固体をエタノールから再接品する。

別法として、シチジン(19)を7:30のピリジン:N,N-ジメテルホルムアミドの混合物に溶解し、所質のアシル度換蓋の取無水物1.5 モル当量を加え、混合物を宣源で一度提詳し、ついで水水中に住ぎ、提祥する。存職を真空中で毒発させると白色の固体が残り、これをジェテルエーテルで抽出する。残留物をエメノールから再結晶する(Basaki 5:Chem. Pharm.Bull., 15:894.1967から適用)。

<u> 2</u>

シテツン塩酸塩19をN.N-ジメテルホルムアミド10mlに溶解する。取クロリド 5.1 モル労働を加え、混合物を盆風で一段提供する。反応混合物を真空中で 估状に機難し、1:1 酢酸エテル:ジェテルエーテルと野砕する。ついで油状物を1×炭酸水果ナトリウムと避砕する。結晶性の固体を集め、水洗し、乾燥し、再結晶する(Gish 6: J. Med. Chem., 14:1159, 1971から適用)。

列 X : 5′ - アシルシナジンの設造

シテジン塩酸塩1gをN、N・ツノテルホルムでミド10㎡に番解する。所図のアシル環染基の取クロリド1.1 モル当量を加え、混合物を重温で一支提供する。反応混合物を実空中で油状に浸越し、1:1 酢取エデル:ツエテルエーテルと磨砕する。ついて油状物を1N炭酸水素ナトリウムと磨砕する。結晶性の角体を集め、水洗し、乾燥し、再踏品する(0ish 6: J. Med.Chem., 14:1159.1971から連用)

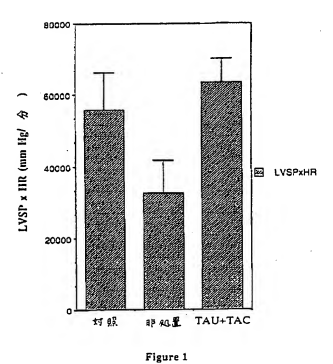
例別:N*・アシルシテクンの製造

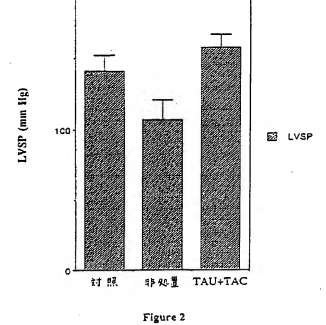
シチジンの N* - アミノ基は、シチジンのアミノギ よびヒドロキシル官能画中で最も求板性である。 選択 的な N* - アシル化は、シチジンをピリジンをたはピリ ジンと N , N - ジメチルホルムアミド中週当立取無水 物で処理することによつて運成できる。たとえば、シ チジン1 9 を 8 0 × の を機ピリジンに整潤し、所留の

例21: 31*, 2', 3', 5'-テトラアシルシチジンの製 造

ッチジンの N4 アミノ基かとびりポース環のヒドロキシル基のアシル登換器が同一の化合物(たとえばテトラアセチルシチジン)は、シチジンを転換ピリジンに溶解または懸濁し、所望の登換器の取クロリドまたは聚無水物少なくとも 4 モル当書を加え、混合物を一夜富風で換拌する。再供を真空中で除去し、残容物を洗浄し、再時品する。

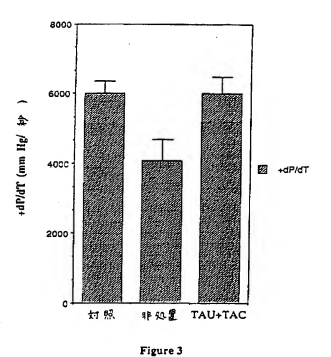
以上、本発明を辞細に説明したが、本技術分野の熟練者によれば、本発明をたはその任意の実施態様から遠見することなく、本発明を、超成物、状態、投与方法について広範囲の均等をパラメーターの中で実施できるものである。

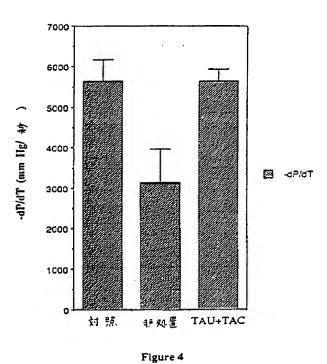


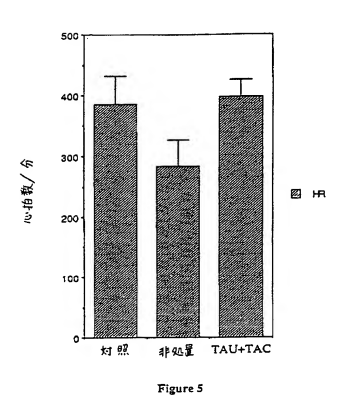


200

特表平2-500372 (20)







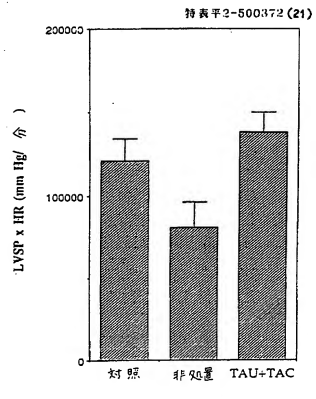
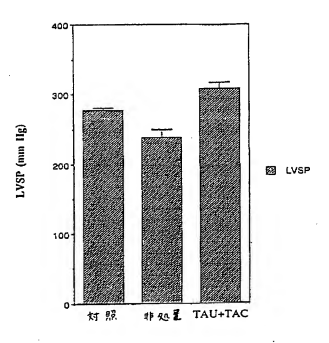


Figure 6



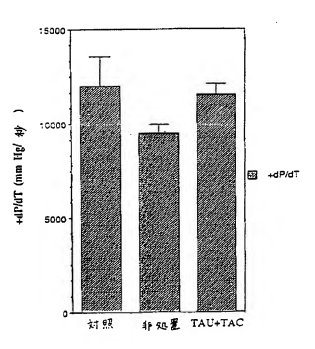
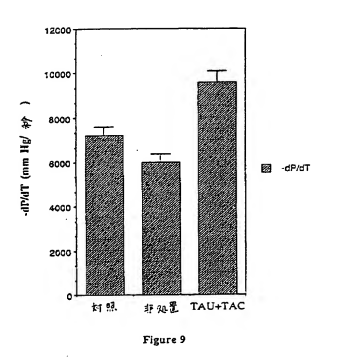


Figure 7

Figure 8



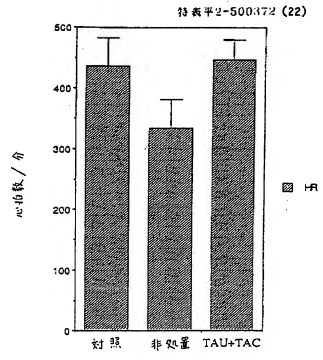
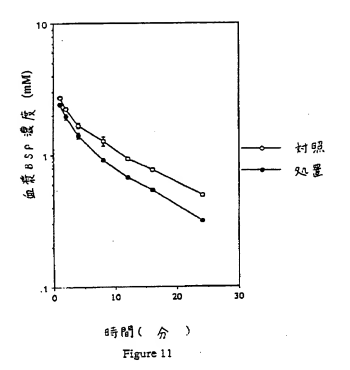


Figure 10



補正書の翻訳文提出書 (พศสต 1849の781年)

平成 1 年 6 月 28 日

特許庁長官 殿

1. 時井出島の長休 PCT/US88/03823

発病の名称
 アシル化ウリジンおよびシナジンなうびごその使用

8、保养出现人

性所(密所) アメリカ会衆国20852 メリーフンドボ・マフクビル・ マースト ジェファーソン ストリート 1530

氏名(名な) アロ ー ニューロン。 インコーポレーテッド

. 考 理 人

 デ100買食都平代田区大手町二丁目2番1号頭

 大 手 町 ピ ル ヂ ン ク 331

 電 賃 (211) 3851 (代 語)

去 (6869) 垮 ᅒ

a 0 44 5 A 6 B

番付着数の目録 補正者の翻訳文 1 通

79 年 月 1.6.25 国际出版图 1. 式([)

(式中、 R₁ , R₂ および R₃ は同種または異様であつて、それぞれ水果または(a) 炭素原子 5~22 個を有する直根扇筋膜、(b) グリシンならびに L 型のアラニン、パリン、ロイシン、イソロイシン、テロシン、プロリン、ヒドロキシプロリン、セリン、スレオニン、システィン、アスパラギン膜、グルタミン膜、アルギニン、リシン、ヒスナシン、カルニナン、およびオルニナンからなる群から選ばれるアミノ酸、(c) 英

手続補正書(自発)

平成1年8月7日

特許庁長官殿

1. 事件の表示

PCT/US 88/03823

2. 発明の名称

アシル化ウリジンおよびシチジン ならびにその使用

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

名 称 プロ・ニューロン, インコーポレーテッド

4. 代 理 人

 高 所 〒100 東京都千代田区大手町二丁目2巻1号 新 大 手 町 ビ ル ヂ ン グ 3 3 1
 盆 括 (211) 3 6 5 1 (代 表)

氏名 (6669) 浅 村

66

5. 補正の対象

明細書及び請求の範囲翻訳文

6. 補正の内容 別紙のとおり 明細音及び請求の範囲翻訳文の後書 (内容に変更なし) *** 素原子 3 ~ 2 2 包を有するジャルボン酸、もしくは(c) グリコール酸、ピルピン酸、乳酸、エノールピルピン酸、リポ酸、パントテン酸、アセト酢酸 p ・ アミノ安 息番酸、 ターヒドロキン酪酸、 オロト酸、シよびクレアチンからなる評の 1 種もしくは 2 種以上から選択されるカルボン酸のアシル薬である。 ただし、上記量換蒸 3 1 、 Ra シよび Ra の少なくとも 1 つは水素であり、また Rs が水素であつて残りの置換薬が直鎖脂肪酸のアシル薬である場合には、その直側脂肪酸は炭素原子8~2 2 個を有する)を有するクリジンのアシル誘導体、またはその服薬的に許客される塩

手続補正膏(自発)

平成1年 8月 7日

特許庁長官殿

1. 事件の表示

PCT/US88/03823

2. 発明の名称

アシル化ウリジンおよびシチジン ならびにその使用

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

名称 プロ・ニューロン, インコーポレーテッド

4. 代 理 人

居所 〒100 東京都千代田区大手町二丁目2番1号 新 大 手 町 ピ ル ヂ ン グ 3 3 1 電 括 (211) 3 6 5 1 (代 表)

氏名 (6669) 浅 村

et .

5. 補正の対象

補正書の翻訳文

6. 補正の内容 別紙のとおり 補正者の翻訳文の诤者 (内容に変更なし)



手統補正書

TMA 1 年 9 月 6 日

特許庁長官殿

1. 事件の表示

POT/U888/03823

2 発明の名称 _

アシル化ウリジン かよびシナジン ならびにその使用

3. 補正をする者

事件との関係 特許出題人

住 所 圧 名 プローニューロン, インコーポレーテッド (名 数)

4代理人

層 斯

〒100 東京都千代田区大手町二丁目2番1号 駅 大 手 町 ビ ル デ ン グ 8 3 1 1 電 昭 (211) 3 6 5 1 (代 友) (6669) 健 村 館

5. 補正命令の日付

昭和 卓 月 日

- 6. 補正により増加する発明の数
- 7. 補正の対象

明細書の特許請求の範囲の欄 発明の詳細な説明の欄



8. 補正の内容 別紙のとおり

9.級付書類の目録 同時に事査請求書を提出してあります。

春 金

2. 存許請求の総囲

(1) 式(1)

(式中、 B₁, R₂ かよび B₃ は同種または具種であって、それぞれ水素または(a) 炭素原子 5 ~ 2 2 個を有する直鎖脂肪酸、(b) グリシン たらびにも型のアラニン、パリン、ロイシン、イソロイシン、チロシン、プロリン、ヒドロキンプロリン、セリン、スレオニン、システン、ンステイン、アスパラギン酸、グルタミン酸、アルギニン、リジン、ヒステジン、カルニテン、かよびオルニテンからまる評から退ばれるアミノ酸、(c) 炭素原子 5 ~ 2 2 値

(1) 特許請求の範囲を別紙のごとく訂正する。

(2) 明細書、20頁上方の式1の1部、

(3) 同舎、20頁下方の式Ⅱの1部、

(4) 同書、22買上方の式目の1部、

を有するジカルボン限、もしくは(d)グリコール限、ピルピン散、乳酸、エノールピルピン酸、リポ酸、パントテン酸、アセト酢酸p-丁ミノ安息香酸、
β-ヒドロキシ酪酸、オロト酸、かよびクレアテンからなる酔の1種以上から選択されるカルボン酸のアンル基である、ただし、上配盤換基 R1。R2 かよび R3 の少なくとも 1 つは水気ではなく、また R3 が水気であつて残りの量換器が直鎖脂肪酸のアシル器である場合には、その直鎖脂肪酸は炭素原子8~22個を有する)を有する ウリジンのアシル誘導体、またはその医薬的に許容される塩

(2) 式(1)

(式中、 B_1 , B_2 および B_3 は同種または異様であって、それぞれ水素または代量物のアシル基であり、 B_4 は代謝物のアシル基である)を有するカリジンのアシル誘導体、またはその医薬的に許容される権

(3) 特許請求の範囲第1項または第2項に記載の アシル誘導体と医薬的に許容される担体とからな る組成物

(4) ウリジン10~3000平に相当する量のアシル誘導体からなる単位用量刺型である特許請求の範囲第3項に記載の組成物

(式中、R₁,R₂,R₃かよびR₄は同種または異種であつて、それぞれ水果また代謝物のアシル基である、ただし、上記R量換基の少なくとも1つは水果ではない)を有するシチジンのアシル誘導体少なくとも1種かよび医薬として許容される担体の混合物からなる組成物

(8) 式(重)

(5) 特許弱求の範囲第1項または第2項の少なくとも1種のアンル酵学体、 2,3,5-トリーローアセチルンテジン、 2,3,5-トリーロープロピオニルンテジンまたは 2,3,5-トリーロープテリルシテジンからたる群より選ばれる少なくとも1種のシテジンのアンル 酵導体、および 医薬的に許容される担体の混合物から たる組成物

(7) 特許請求の範囲第1項、第2項または第4項 に記載のウリジンのアンル誘導体少なくとも1種、 式(II)

(式中、 R1 , R2 , R3 および R4 は同額または異種であつて、それぞれ水乗また代謝物のアシル等である、ただし、上記 R 置換薬の少なくとも 1 つは水果ではない)を有するシチジンのアシル誘導体の有効量と 医薬的に許容される担体とからなる外因性シチジンを動物組織に送達させるための組成物

(9) 式(1)

(式中、R1,R2,R3 かよびR4 は同種または異種であつて、それぞれ水素または代謝物のアシル基である、ただし、上記R 世換基の少なくとも1つは水素ではない)を有するウリジンのアシル誘導体の有効量と医薬的に許容される担体とからなる、動物組織の代謝機能を支持することにより動物組織の生理学的または病理学的状態の治療用組成物(1) 式(II)

(式中、 R₁ , R₂ , R₃ および R₄ は同種または異種であつて、それぞれ水無または代謝物のアンル基である、ただし、上記 R 置換基の少なくとも1つは水素ではない)を有するシチジンのアンル誘導体の有効量と医薬的に許容される担体とからなる、動物組織の代謝機能を支持することにより動物組織の生理学的さたは頻理学的状態の治療用組成物(1) 式(1)

(式中、 R₁, R₂, R₃ かよび R₄ は問題または異種であつて、それぞれ水果または代謝物のアシル基である、ただし、上記 R 置接蓋の少なくとも 1 つは水果ではない)を有するウリジンのアシル誘導体少なくとも 1 種と

式(五)

(式中、 R₁, R₂, R₃ および R₄ は間種または異種であつて、それぞれ水素または代勤物のアシル系である、ただし、上記 R 置換塞の少なくとも 1 である、ただし、上記 R 置換塞の少なくとも 1 であるシテジンのアシル 誘導体少なくとも 1 種の有効量、および医薬的に許容される担体からなる、動物組織の代酬機能を支持することにより動物組織の生理学的または病理学的状態の治療用組成物

66 京 35 王 \$ 5

	金剛與王華 7	
I CLASSIFIC	ATHER OF SUBJECT MATTER of co-red classification symbols appeal and the	2246/01821
IFC(4):	CC7H 19/067, A61R 31/70	
	: 536/23, 514/49, 50	
(1 PIEL DE 84	Like-mys Dos, marsmen Sesting (
Chapterson S.		
		
0.8.	536/23; 514/48, 50	
	Day officers that bette Dook weath are professed as the Farber Bellevine of a	
	r search the generic compounds of claims 1, ods of using same in claims 21 and 22.	2, and 13
m. 0054-E-	TO COMBINES TO BE PELEVANT !	
Camboo ,		National Parties Sty. 15
*-	TP, A O, 056,265 (THILOT and CO GHBH), published 21 July 1982, see the English abstract, formula (1)	10-12, 26,28
*	JP, A 57-91995 (FUJU Chemical IND KK), published OB June 1982, see the Englich abstract, formula (1).	20. 31- 34
Y	JP, A 52-13085 (AJINOMOTO KK), published 21 Feburary 1977, see the English abstract, formula (I)	18, 20, 31, 32-34
ì l	English abstract, totalia (.)	
Ϋ́	US, A 3,585,188 (RYUJI MARUMOTO ET AL) 18 June 1971, see the formula (1) in column 1	5-6, 9, 20, 31,32,34
	man of the speciment of the speciment of the specimens and the specimens of the specimens o	e improposad May asia
.4	pulling tre personal blow of the bit excell is not easily to be property one and its property of the principle.	an index continued for
T 1000 100	commended by the second	
J. 22	using once throw deputs on princip glowing of profess or principal or	
4. 15.	program processing the minimum of each of profiles or proposed or	n water alpha peng, best to a numerous black marrie 190
	or Completion of the International Secreta Date of Making or this International Sec	rus Fayer
_29 Dece	mber 1986 08 MAR 1989	
Jergenpaper Ser	many a sound of the force	
191/09	Cenny-Tou	

	ENTS CONTINUED TO BE RELEVANT (CONTINUED FAGE THE SECURO SHE	
200000 F 1	Company of December, and Apparent, where propagates of the research appropriate	; Process to Claim %
_ :		:
X	Chemical Abstracts, volume 74, 80, 21, issued 24 May 1971 (Columbus, Onlo.	15 and
- 1	USAI RAJABELEE "convenient synthesis	1 37
i	Of 2'. 1'. 5'-tfleG- account denoting	1
- 1		
- 1	the abstract no. 113368 K. Angew. Chem., Int. Ed. Engl. 1971, 10(1),	
ı	75(Eng.)	}
Y	EP. A 0.222,192 (SLOAM-METTERING INST)	10-12.
	published 20 May 1987, see the English abstract	26. 28
A	EP. A 0.178, 267 (POLIFARMA SPA),	15-17
- 1	published 16 April 1986, See the English abstract	and
- 1	rudites epetrat	21
Y	US, A 3,975,367 (GISH ST AL), 17 August	20, 31,
	1976, see formula (I) in column 1	33-34
Y	US. A 3.894,000 (WECHTER ET AL), CB	13-14.
i	July 1975, see the front page, column 1 the last four lines	27, 29
*	US, A 3,991,045 (ISHIDA ET AL), 09 November 1976, see column 2. lines 8-11	13. 27.
.	JP, A 55-24150 (TAZHO PHARM KK).	15-19.
	published 23 March 1982, see the	21-25
- 1	English abstract	1
Y	JF. A 50-49315 (MITSUI PHARM INC), published 23 Febuary 1980, see the	26 and
1	English abstract	28
1		!
- 1		1
		j
- 1		1

第1頁の続き

Sint. Ci. 9

識別記号

庁内整理番号

A 61 K 31/70

ABD ABS ABS ACS ADP

砂発 明 者 パマット, マイクル ケピン

アメリカ合衆国20815 メリーランド州,シエピイ チエイス,ウ エスタン アペニュー 6516

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.